

# ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

ООО «МедАппарат»

(Наименование организации-изготовителя, фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявших декларацию о соответствии)

Межрайонная ИФНС России № 18 по г. Москве

Основной государственный регистрационный номер 1127746749118 от 20.09.2012г.

(Сведения о регистрации организации или индивидуального предпринимателя: наименование регистрирующего органа, дата регистрации, регистрационный номер)

ИНН 7718902463

Адрес: 107143, Москва, 2-й Иртышский проезд, д-2, стр.1

Тел 7 (495) 462-00-00 факс 7 (499) 167-97-88

(адрес, телефон, факс)

в лице

Генерального директора А.Б.Стрельников

(Фамилия, имя, отчество руководителя организации, от имени которой принимается декларация)

Стерилизатор паровой ГК с принадлежностями

- I. Стерилизатор паровой ГК, варианты исполнения: ГК-10, ГК-20
- II. Принадлежности:
  2. Кассетодержатель 1 – 1 шт.
  3. Кассетодержатель 2 – 1 шт.
  4. Кассета 1 – 4 шт.
  5. Кассета 2 – 4 шт.
  6. Кассета 3 – 2 шт.
  7. Вкладыш – 1 шт.
  8. Крышка бака -1 шт.
  9. Прокладка двери – 1 шт.
  10. Прокладка клапана предохранительного – 1 шт.
  11. Вставка плавкая 10А – 1 шт.
  12. Вставка плавкая 1А – 1 шт.
  13. Сетевой кабель – 1 шт.
  14. Руководство по эксплуатации – 1 шт.

заявляет, что  
продукция:

Изготовитель продукции: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ «МЕДИКО-ИНСТРУМЕНТАЛЬНЫЙ ЗАВОД-МЕДАППАРАТ» Украина, 67700, Одесская область, г. Белгород-Днестровский, ул. Маяковского, 59

Код ОК 005 (ОКП) 94 5120 ТНВЭД

(Наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация, код ОК 005-93 и (или) ТН ВЭД СНГ)

Серийный выпуск

(Сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора, накладная, наименование изготовителя и т.п.))

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92 (р.р.3,4) ГОСТ Р 52319-2005, ГОСТ Р 51522.1-2011

(Обозначение нормативных документов, соответствие которым подтверждено данной декларацией с указанием пунктов, содержащих требования для данной продукции)

протокол испытаний:

№ 21068-12-СИЦ от 20.12.2012г. ИЛ НП «СИЦ» (№ РОСС RU.0001.21МЕ95);  
регистрационного удостоверения Росздравнадзора № РЗН 2013/1033 от 14.08.2013

Декларация принята на основании

(Информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 02.09.2013 Декларация о соответствии действительна до 02.09.2018



(Подпись)

А.Б.Стрельников

(Инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ ПРОДУКЦИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Центр по сертификации, стандартизации и систем качества электро- машиностроительной продукции» (ООО «ЭЛМАШ»)

Аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.11МЕ77.

141400 ХИМКИ Московской области, ул. Ленинградская, 29

Тел. (495)7812587, факс (495)7812588, e-mail: oc@anoremc.ru

(Наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

№ РОСС UA.МЕ77.Д00293 от 02.09.2013

(Дата регистрации и регистрационный номер декларации)



Д.А.Дружинин

(Инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ РЗН 2013/1033

от 14 августа 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**Общество с ограниченной ответственностью «Медико-инструментальный завод-Медаппарат»**

(ООО «Медико-инструментальный завод-Медаппарат»), Украина,  
67700, Одесская область, г. Белгород-Днестровский, ул. Маяковского, 59  
и подтверждает, что медицинское изделие

**Стерилизатор паровой ГК с принадлежностями**  
производства

**Общество с ограниченной ответственностью «Медико-инструментальный завод-Медаппарат»**

(ООО «Медико-инструментальный завод-Медаппарат»), Украина,  
67700, Одесская область, г. Белгород-Днестровский, ул. Маяковского, 59  
место производства:

**67700, Одесская область, г. Белгород-Днестровский, ул. Маяковского, 59,  
Украина**

класс потенциального риска **2a**

ОКП 94 5120

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 46185 от 24.12.2012  
приказом Росздравнадзора от 14 августа 2013 года № 4096-Пр/13  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0002439



**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

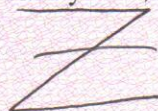
Лист 1

**№ РЗН 2013/1033**

I. Стерилизатор паровой ГК, варианты исполнения: ГК-10, ГК-20.

II. Принадлежности:

1. Кассетодержатель 1 - 1 шт.
2. Кассетодержатель 2 - 1 шт.
3. Кассета 1 - 4 шт.
4. Кассета 2 - 4 шт.
5. Кассета 3 - 2 шт.
6. Вкладыш - 1 шт.
7. Крышка бака - 1 шт.
8. Прокладка двери - 1 шт.
9. Прокладка клапана предохранительного - 1 шт.
10. Вставка плавкая 10А - 1 шт.
11. Вставка плавкая 1А - 1 шт.
12. Сетевой кабель - 1 шт.
13. Руководство по эксплуатации - 1 шт.



Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения  
14 августа 2013 года



Д.В. Пархоменко

0002224