

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО "ДОСЧАТИНСКИЙ ЗАВОД МЕДИЦИНСКОГО ОБОРУДОВАНИЯ" (АО "ДЗМО")

выполняется организацией КИИ Физика, химия, качество медицинских изделий, применение деклараций в соответствии

зарегистрирован Межрайонной инспекцией Федеральной налоговой службы № 15 по Нижегородской области от 14.05.2016 года, основной государственный регистрационный номер 1025201635205

выполняется в соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации в области регистрации, даты регистрации, регистрационный номер

Юридический адрес: 607033, Россия, Нижегородская область, город Выкса, рабочий поселок Досчатое, Проминкороайон № 19, участок «ДЗМО», здание 1, помещение 001

Телефон: +7(83177)4-80-62, Адрес электронной почты: dzmo@dzmo.ru

адрес, телефон, факс

в лице **Генерального директора Кострова Андрея Владимировича** заявляет, что

Кровати для новорожденных КН-1 и КН-2 по ТУ 9452-028-07614107-2005

выполняется, тип, марка, продукция (услуга), на которую распространяется декларация

Серийный выпуск

серия и серийный выпуск или партии (период партии, номера изделий, результаты доверия (контракты), выкладки

изготовитель **АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО "ДОСЧАТИНСКИЙ ЗАВОД МЕДИЦИНСКОГО ОБОРУДОВАНИЯ" (АО "ДЗМО")**

Адрес: 607033, Россия, Нижегородская область, город Выкса, рабочий поселок Досчатое, Проминкороайон № 19, участок «ДЗМО», здание 1, помещение 001

Фактический адрес: 607033, Россия, Нижегородская область, город Выкса, рабочий поселок Досчатое, Проминкороайон № 19, участок «ДЗМО», здание 1, помещение 001

Адрес производства: 607033, Россия, Нижегородская область, город Выкса, рабочий поселок Досчатое, Проминкороайон № 19, участок №3, здание №3/2; участок №4, здание 4/1; участок №5, здание №5/1

Код ОК 034-2014: 32.50.50.000, Код ТН ВЭД ЕАЭС: 9402900000

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92 Разд. 3, 4

обязательно для заполнения документом, соответствующим требованиям действующей декларации, в случае если этот документ не соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92

Декларация принята на основании Сертификата системы менеджмента качества ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016) № РСК.RU.0001.P394224 с 30.11.2018 по 29.11.2021 года, выданного ОС ООО «ЦЕНТР СЕРТИФИКАЦИИ» (аттестат аккредитации РОСС RU.31529.04ИЖС0.001).

Регистрационного удостоверения на медицинское изделие № ФСР 2009/06531 от 03.11.2015 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАМНАДЗОР).

информация в декларации является актуальной для времени декларации

Дата принятия декларации 11.12.2018

Декларация о соответствии действительна до 10.12.2023

М.П. 

А.В. Костров

информация и фактическая руководитель организации, ответственный за соответствие продукции требованиям в области соответствия

Сведения о регистрации декларации о соответствии:

Основной государственный регистрационный номер: 1107746918510

Орган по сертификации продукции Общества с ограниченной ответственностью «Межрегиональный центр исследований и испытаний»

выполняется в адрес органа по сертификации, зарегистрированного в соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации

117420, Россия, город Москва, улица Профсоюзная, дом 57, офис 900

Телефон +7(499)678-20-84, факс +7(499)678-20-84, адрес электронной почты info@mcis.ru

Аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.11AG82 дата внесения в реестр аккредитованных лиц 04.09.2015 года, выдан Федеральной службой по аккредитации

Дата регистрации 11.12.2018, регистрационный номер декларации РОСС RU Д-RU.АГ 02 1100733/18

дата регистрации и регистрационный номер декларации

М.П.



Ш.Н. Рузиева

информация и фактическая руководитель органа по сертификации (ответственный за декларацию)

«АВЕРРА»