

# ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью НПО "СПЕЦМЕДПРИБОР" (ООО НПО "СПЕЦМЕДПРИБОР")

наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявших декларацию о соответствии

Зарегистрировано Межрайонной инспекцией Федеральной налоговой службы № 46, 08.02.2003 г., ОГРН 1037700172476

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

127422, г. Москва, ул. Тимирязевская, д. 1, стр.2, этаж 7, пом. 1, комн.11, телефон 8(495) 234-32-40

адрес, телефон, факс

В ЛИЦЕ Генерального директора Шишова Сергея Ивановича

должность, фамилия, имя, отчество руководителя организации, от имени которой принимается декларация

## ЗАЯВЛЯЕТ, ЧТО ПРОДУКЦИЯ

Прибор для исследования бинокулярного зрения Цветотест ЦТ-2

по ТУ 26.60.12-002-40307665-2019, в составе:

1. Блок светофильтров Цветотест - 1 шт.
2. Очки с установленным светофильтрами - 1 шт.
3. Шнур питания с заземлением, 10А/250В, 3 х 1.0, длина 1.8 м - 1 шт.

Принадлежности:

1. Лампа Энергосберегающая светодиодная с типом колбы С37, матовая, цоколь У14, электрической мощностью 5Вт - 2 шт.
2. Шаблон бумажный установочный - 1 шт.
3. Винт самонарезающий 3 х 30 мм - 2 шт.
4. Дюбель полиамидный - 2 шт.

Эксплуатационная документация:

1. Цветотест ЦТ-2 Паспорт - 1 шт.
2. Цветотест ЦТ-2 Инструкция по эксплуатации - 1 шт.
3. Гарантийный талон - 1 шт.

наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация

Серийный выпуск

сведения о серийном выпуске, или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора /контракта/, накладная)

выпускаемая изготовителем

Общество с ограниченной ответственностью НПО "СПЕЦМЕДПРИБОР" (ООО НПО "СПЕЦМЕДПРИБОР")

наименование изготовителя

127422, г. Москва, ул. Тимирязевская, д. 1, стр.2, этаж 7, пом.1, комн.11.

Место производства медицинского изделия

ООО НПО «СПЕЦМЕДПРИБОР»

127422, Россия, г. Москва, ул. Тимирязевская, д. 1, стр. 2, этаж. 7, пом. I, комн. 16

адрес, наименование страны

по ТУ 26.60.12-002-40307665-2019

наименование и обозначение документации изготовителя

Код ОК ПД2: 26.60.12.119

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ

ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010

обозначение нормативных документов, соответствие которым подтверждено данной декларацией, с указанием пунктов этих нормативных документов, содержащих требования для данной продукции

## ДЕКЛАРАЦИЯ ПРИНЯТА НА ОСНОВАНИИ

Регистрационное удостоверение на медицинское изделие Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

(РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2020/9717 от 06.03.2020 г.;

Протокол № 2019RTI-018 технических испытаний от 25.07.2019 г. ИЦ ООО "Медико-Технологическое Агентство",

атт. акк. № RA. RU.211067

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

ДАТА ПРИНЯТИЯ ДЕКЛАРАЦИИ: 19.03.2020

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ ДЕЙСТВИТЕЛЬНА ДО: 19.03.2023

М.П. Заявитель

С.И. Шишов

подпись

инициалы, фамилия

## Сведения о регистрации декларации о соответствии

ООО "ЦЕНТР СЕРТИФИКАЦИИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ВНИИМП"

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию о соответствии

127422, г. Москва, Тимирязевская ул., д. 1, стр. 2, эт. 5, пом. 1, ком. 29, тел. (499) 641-55-27 ОГРН: 5077746891074

декларацию о соответствии

Аттестат рег. № RA. RU.11ИМ04 выдан 23.11.2015г. Федеральной службой по аккредитации

Дата регистрации 19.03.2020, регистрационный номер РОСС RU Д-RU.ИМ04.В.00141/20

дата регистрации и регистрационный номер декларации

Руководитель органа по  
сертификации

А.В. Машков

подпись

инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации