

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

ООО «Дента Рей»

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

Свидетельство Межрайонной инспекции ФНС России № 46 по г. Москве, серия 77, № 012435139

ОГРН 1077760167748

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

125057, г. Москва, Чапаевский пер., д.6

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Прокофьева П.Ю.

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

заявляет, что

Пленка рентгеновская интраоральная и экстраоральная для стоматологии Velorex

1. Velorex Dental Film Speed D 30x40 мм.
2. Velorex Dental Film Speed E 30x40 мм.
3. Velorex Dental Film Speed E/F 30x40 мм.
4. Velorex Dental Film Speed D 22x35 мм.
5. Velorex Dental Film Speed E 22x35 мм.
6. Velorex Dental Film Speed E/F 22x35 мм.
7. Velorex VG Panoramic X-Ray Film 15x30 см.
8. Velorex VG X-Ray Film 24x30 см.
9. Velorex VG X-Ray Film 18x24 см.

наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация

Серийный выпуск

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

Изготовитель «Медиванс Инструментс Лимитед», Великобритания.

наименование изготовителя

Medivance Instruments Limited, Barretts Green Road, Harlesden, London, NW10 7AP, United Kingdom, Великобритания.

Тел. +44 (0)20 8965 2913 Факс +44 (0)20 8963 1270

Завод-изготовитель:

Medivance Instruments Limited, Barretts Green Road, Harlesden, London, NW10 7AP, United Kingdom

страны и т.п.)

Код ОК 005-93 (ОКП): 23 7240

Код ТН ВЭД России: 3701 10 000 0

соответствует требованиям

ГОСТ Р ИСО 4090-2006

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 № ФСЗ 2010/06329 от 02.03.2010 г. Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

Протокол испытаний № 2013-081.2 от 14.05.2013 г., Независимый институт испытаний медицинской техники, ИЛ медицинских изделий (ЗАО "НИИМТ"), аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.21ИМ41 от 08.09.2010 г. (115419, г. Москва, ул. Орджоникидзе, д. 11)

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

Дата принятия декларации: 15.05.2013

Декларация о соответствии действительна до: 15.05.2016



Handwritten signature of P. Yu. Prokofiev

Прокофьев П.Ю.

подпись

инициалы, фамилия

Сведения о регистрации декларации о соответствии

"РОСТЕСТ-МОСКВА" ЗАО "Региональный орган по сертификации и тестированию", Россия

наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию

Юридический адрес: 119049, г. Москва, ул. Житная, д. 14, стр. 1

Почтовый адрес: 117418, г. Москва, Нахимовский проспект, д. 31, тел. (499) 129-26-00, факс (499) 124-99-96

Аттестат рег. № РОСС RU.0001.10АЯ46 выдан 07.06.2010г. Федеральным Агентством по техническому регулированию и метрологии

Дата регистрации 15.05.2013, регистрационный номер декларации РОСС GB.АЯ46.Д66673

дата регистрации и регистрационный номер декларации



Handwritten signature of A. B. Savkin

А.Б. Савкин

подпись

инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации