

## ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью "Арзамасский электромеханический завод" (ООО "АЭМЗ")  
зарегистрировано Межрайонной инспекцией Федеральной налоговой службы № 1 по Нижегородской области 25.12.2006 г.,  
ОГРН 1065243033789

607220, Нижегородская область, г. Арзамас, ул. 50 лет ВЛКСМ, д. 8а, телефон (831-47) 7-75-20, факс (831-47) 4-19-26

В ЛИЦЕ Генерального директора Каминского Андрея Станиславовича

ЗАЯВЛЯЕТ, ЧТО ПРОДУКЦИЯ

Аппарат озонотерапии "Медозонс-Систем" по ТУ 9444-005-98510106-2012

I. Аппарат озонотерапии "Медозонс-Систем" по ТУ 9444-005-98510106-2012.

II. Принадлежности:

1. Деструктор - 1 шт.
2. Камера каркасная "плечо-голень" (D = 250 мм, L = 700 мм) - 1 шт.
3. Камера "кисть" (D = 250 мм, L = 400 мм) - 1 шт.
4. Камера "стопа" (D = 350 мм, L = 620 мм) - 1 шт.
5. Шнур сетевой - 1 шт.
6. Трубка из полихлорвинилового пластика ШЛ-1А: 4x1,5 (длина 2 м) - 1 шт.
7. Трубка из полихлорвинилового пластика ШЛ-1А: 7x1,5 (длина 2 м) - 1 шт.

Серийный выпуск

выпускаемая изготовителем

Общество с ограниченной ответственностью "Арзамасский электромеханический завод" (ООО "АЭМЗ").

607220, Нижегородская область, г. Арзамас, ул. 50 лет ВЛКСМ, д. 8а.

Место производства:

607220, Нижегородская область, г. Арзамас, ул. 50 лет ВЛКСМ, д. 8а

по ТУ 9444-005-98510106-2012

Код ОКПД2: 32.50.21.121

Код ТН ВЭД: 9019 20 000 0

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ

ГОСТ Р 50444-92 (р.р. 3, 4), ГОСТ Р 50267.0-92, ГОСТ Р 52770-2016, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011

ДЕКЛАРАЦИЯ ПРИНЯТА НА ОСНОВАНИИ

Регистрационное удостоверение на медицинское изделие Федеральной службы по надзору в сфере

здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2013/1099 от 28.08.2013 г.;

Протокол технических испытаний № 2019.TD-156.09VP от 30.09.2019 г. ИЛЦ ООО "МедТестПрибор",

атт. акк. № РОСС ВЛ 0001 21МП26;

Протокол токсикологических испытаний № 265-08П от 01.10.2019 г. ИЛ ООО "ЦКК Биолойф",

атт. акк. № РА ВЛ 0001 21ПКС01

ДАТА ПРИНЯТИЯ ДЕКЛАРАЦИИ 03.10.2019

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ ЭФФЕКТИВНА ДО: 03.10.2022



Заявитель

А.С. Каминский

Сведения о регистрации декларации о соответствии

ООО "ЦЕНТР СЕРТИФИКАЦИИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ВНИИМП"

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

127422, г. Москва, Тимирязевская ул., д. 1, стр. 2, эт. 5, пом. I, ком. 29, тел. (499) 611-55-27, www.ccme.ru ОГРН: 5077746891074

Аттестат № RA.RU.НИМ04 выдан 23.11.2015 г. Федеральной службой по аккредитации

Дата регистрации 03.10.2019, регистрационный номер РОСС RU Д-RU.ИМ04.В.00113/19



Руководитель органа по сертификации

А.В. Машков