

РОССИЙСКАЯ ФЕДЕРАЦИЯ
ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ



№ РОСС RU Д-RU.PA01.B.04932/22

ЗАЯВИТЕЛЬ: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ЦЕЛИТ", ООО "ЦЕЛИТ", место нахождения 394028, РОССИЯ, ОБЛАСТЬ ВОРОНЕЖСКАЯ, ГОРОД ВОРОНЕЖ, УЛИЦА ДИМИТРОВА, 124И, ОГРН 1033600022720, ИНН 3663002304, места осуществления деятельности 394028, РОССИЯ, Воронежская обл, г Воронеж, ул Димитрова, дом 124и
В ЛИЦЕ: ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ДИРЕКТОР, БЛАЖКО МАКСИМ ВАЛЕРЬЕВИЧ

ЗАЯВЛЯЕТ, ЧТО ПРОДУКЦИЯ ЧАШИ

эластичные зуботехнические для замешивания гипса ЧРЗ-400- «Целит» (V-400 мл);
пластмасс ЧРЗ-5/40- «Целит» (V-5 мл и V-40 мл) по ТУ 9391-012-10614163-2002, ЧАШИ эластичные зуботехнические для замешивания гипса ЧРЗ-400- «Целит» (V-400 мл);
пластмасс ЧРЗ-5/40- «Целит» (V-5 мл и V-40 мл) по ТУ 9391-012-10614163-2002, ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ЦЕЛИТ", ООО "ЦЕЛИТ", 394028, РОССИЯ, ОБЛАСТЬ ВОРОНЕЖСКАЯ, ГОРОД ВОРОНЕЖ, УЛИЦА ДИМИТРОВА, 124И, адрес места осуществления деятельности: 394028, РОССИЯ, Воронежская обл, г Воронеж, ул Димитрова, дом 124и, ОГРН 1033600022720, ИНН 3663002304, ГОСТ 15150-69, Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды; ГОСТ Р 50444-92, Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия; ГОСТ 31508-2012, Изделия медицинские. Классификация в зависимости от потенциального риска применения. Общие требования; ISO 13485:2016, Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Требования к регулированию, Серийный выпуск,

код ОКПД 2: 22.29.29

код ТН ВЭД ЕАЭС: 3926909709

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ: ГОСТ 15150-69, Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды; ГОСТ Р 50444-92, Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия; ГОСТ 31508-2012, Изделия медицинские. Классификация в зависимости от потенциального риска применения. Общие требования; ISO 13485:2016, Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Требования к регулированию;

СХЕМА ДЕКЛАРИРОВАНИЯ СООТВЕТСТВИЯ 7д

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ ПРИНЯТА НА ОСНОВАНИИ Сертификат системы менеджмента: № 72207 выдан 31.03.2021;

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ СВЕДЕНИЯ: null

СРОК ДЕЙСТВИЯ ДЕКЛАРАЦИИ О СООТВЕТСТВИИ с 14.02.2022 по 13.02.2025

М.П.

Заявитель

подпись

БЛАЖКО МАКСИМ ВАЛЕРЬЕВИЧ

фамилия, имя, отчество
(последнее при наличии)

(при наличии)

ЗАЯВЛЕНИЕ: продукция безопасна при ее использовании согласно указанному способу применения в соответствии с целевым назначением. Заявителем приняты меры по обеспечению соответствия продукции требованиям, установленным техническим регламентом (техническими регламентами) Российской Федерации.