

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Виктория Элит» (ООО «Виктория Элит»).

(наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявших декларацию о соответствии,
Зарегистрировано Межрайонной инспекцией Федеральной налоговой службы № 46 по г. Москве 29.05.2009, ОГРН
1097746320187.

сведения о регистрации организации или индивидуального предпринимателя (наименование регистрирующего органа, дата регистрации, регистрационный номер),
127576, г. Москва, Новгородская улица, д.1, этаж 4, пом. А404.3.
Телефон: 8 (495) 580-30-80.

адрес, телефон, факс)

в лице Генерального директора Пузановой Екатерины Викторовны

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

заявляет, что Щипцы стоматологические (зубные щипцы) для удаления зубов и их частей

Щипцы стоматологические (зубные щипцы) для удаления зубов и их частей,

варианты исполнения:

- Forceps Anterior;
- Forceps Premolar;
- Forceps Molar Left;
- Forceps Molar Right;
- Forceps Children;
- Forceps Child Cow Horn;
- Forceps Incisors;
- Forceps Root;
- Forceps Steiglitz;
- Forceps Upper Root Serrated;
- Forceps Cryer Universal;
- Forceps Cownhorn;
- Forceps Pado Split Beaks Serrated;
- Forceps Split Beaks Serrated;
- Forceps Tissue;
- Forceps Rubber Dam;
- Forceps Root Peet;
- Forceps Pado;
- Forceps Apical;
- Forceps Towel Clamp Backhaus;
- Forceps Tissue Allison;
- Forceps Tissue Allison Baby;
- Forceps Hull;
- Forceps Cryer;
- Forceps Pado Rainbow;
- Forceps Child IM;
- Forceps Harris;
- Forceps Parmlly Alveolar;
- Forceps Hu-Friedy;
- Forceps Woodward;
- Forceps Nevius;
- Forceps Mead MD;
- Forceps European SM;
- Forceps European IM.

(наименование, тип, марка продукции (услуги), на которую распространяется декларация,

Код ОК 005 (ОКП): -, Код ТН ВЭД ЕАЭС: 9018 49 900 0.

(код ОК 005-93 и (или) ТН ВЭД России или ОК 002-93 (ОКУН),

Серийный выпуск

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

выпускаемой изготовителем «Хью-Фриди Мфг. Ко., Эл-Эл-Си», США, Hu-Friedy Mfg. Co., LLC,
3232 N. Rockwell Street, Chicago, IL, 60618, USA.

Место производства медицинского изделия:

1. Hu-Friedy Mfg. Co., LLC, 3232 N. Rockwell Street, Chicago, IL, 60618, USA.
2. Hu-Friedy Mfg. Co., LLC, Zweigniederlassung Deutschland, Kleines Öschle 8, D-78532, Tuttlingen, Germany.

(наименование изготовителя - юридического лица или индивидуального предпринимателя, адрес, телефон, факс)

соответствует требованиям ГОСТ 19126-2007 (разд.5), ГОСТ 21238-93 (Разд. 3, 4), ГОСТ Р ИСО 9173-1-2012,
ГОСТ ISO 13402-2011, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-4-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO
10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ ISO 10993-12-2015, ГОСТ Р 52770-2016

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

Декларация принята на основании

Протокола технических испытаний № 2017.TR-86.03.7CI от 23.03.2017 г. с дополнением №1 от 11.08.2017 г., Общество с ограниченной ответственностью Испытательный лабораторный центр «МедТестПрибор», рег. № РОСС RU.0001.21МП26 с 22.07.2015 г.;

Протокола токсикологических испытаний медицинских изделий (материалов), устанавливающих их биологическую безопасность № 1188Д-17 от 02.11.2017 г., Испытательная лаборатория медицинских изделий Федерального государственного бюджетного учреждения «Федеральный научно-клинический центр физико-клинической медицины Федерального агентства» рег. № RA.RU.21МИ25 с 17.09.2015 г.;

Регистрационного удостоверения на медицинское изделие Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения № РЗН 2017/6337 от 06.10.2017 г.

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации **02.11.2020 г.**

Декларация о соответствии действительна до **02.11.2023 г.**



М.П.

(подпись)

Е.В. Пузанова

(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

ОСП АНО «Инновационный центр сертификации «СЕРТОС», рег. № RA.RU.11ИМ35 с 09.09.2015 г.
109548, Россия, Москва, улица Шоссейная, дом 1, корпус 2, офис 430

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

Дата регистрации **05.11.2020 г.**, регистрационный номер декларации **РОСС RU Д-US.ИМ35.В.00217/20**

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)



М.П.

(подпись, инициалы, фамилия Руководителя органа по сертификации)

В.С. Зыков