

### ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Медицинская компания Базис Медикал», (ООО «Базис Медикал»)

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

Зарегистрирован(а) МИФНС № 15 по г. Санкт-Петербургу, дата регистрации 09.12.2013 .  
ОГРН: 1137847478560

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

Адрес: 196066, РОССИЯ, город Санкт-Петербург, Ленинский проспект, дом 161, корпус 2 лит. А, помещение 5-С №13. Фактический адрес: 196066, РОССИЯ, город Санкт-Петербург, Ленинский проспект, дом 161, корпус 2 лит. А, помещение 5-С №13, телефон: +7(812)3807374, E-mail: basis@basismed.com

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Самошина Игоря Алексеевича

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

заявляет, что Ларингоскопы интубационные с принадлежностями:

Ларингоскопы интубационные:

1. Ларингоскоп со стандартной оптикой.
2. Ларингоскоп с волоконной оптикой.

Принадлежности:

1. Рукоять.
2. Клинок, тип «Макинтош».
3. Клинок, тип «Флеплайт» с изменяемой кривизной лезвия.
4. Клинок, тип «Миллер».
5. Клинок, тип «Фореджер».
6. Клинок, тип «Тепро».
7. Клинок, тип «Полио».
8. Лампа сменная.
9. Световод волоконный сменный.
10. Батарея питания сменная.
11. Аккумулятор сменный.
12. Зарядное устройство универсальное.
13. Футляр комплекточный.
14. Сумочка.

(наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация.

Серийный выпуск. Код ОКПД 2 26.60.12.119. Код ТН ВЭД 9018902000

сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора (контракта), накладная, код ОК 005-93 и (или) ТН ВЭД ТС или ОК 002-93 (ОКУН), номер и дата договора или контракта о поставке продукции)

Изготовитель: Kirchner & Wilhelm GmbH + Co. KG, Адрес: ГЕРМАНИЯ, Eberhardstr. 56, 71679 Asperg, Germany

наименование изготовителя, страны и т.п.)

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92 п. 3, 4, ГОСТ Р 50267.0-92 (МЭК 601-1-88), ГОСТ Р МЭК 60601-2-18-2014, ГОСТ 23496-89, ГОСТ IEC 60601-1-1-2011, ГОСТ Р 53469-2009.

(обозначение нормативных документов, соответствие которым подтверждено

данной декларацией, с указанием пунктов этих нормативных документов, содержащих требования для данной продукции)

Декларация принята на основании: Протокола испытаний № 05/103-2018 от 30.05.2018 года. Испытательная лаборатория Автономная некоммерческая организация «Центр качества, эффективности и безопасности медицинских изделий», аттестат аккредитации RA.RU.21MD11

от 07.04.2015, срок действия – бессрочный. Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСЗ 2012/12627 от 22.08.2012 года, выдано Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

(информация о документах, являющихся основанием

для принятия декларации)

Дата принятия декларации 13.06.2018

Декларация о соответствии действительна до 29.05.2021



Самошин Игорь Алексеевич  
(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер RA.RU.11AB69. Орган по сертификации Общества с ограниченной ответственностью "ЛенСерт"

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

адрес: 195027, РОССИЯ, город Санкт-Петербург, Пискаревский проспект, 2, корпус 3, литер А, офис 852, 854

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС DE.ЛБ69.Д04129, от 13.06.2018

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П.

Вагер Галина Андреевна

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

