

## ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Акционерное общество «Государственный Рязанский приборный завод» (АО «ГРПЗ»)

наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявших декларацию о соответствии  
Зарегистрирован(а) Межрайонной инспекцией Федеральной налоговой службы №2 по  
Рязанской области, дата регистрации 20.12.2011, ОГРН: 1116234013598

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

Адрес: РОССИЯ, Рязанская область, 390000, г. Рязань, ул. Семинарская, д.32, телефон:  
(49131)27026, E-mail: root@kaspz.ru

адрес, телефон, факс

в лице директора АО «ГРПЗ» - филиал «Касимовский приборный завод» Каравая Валерия  
Михайловича

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

заявляет, что Камеры ультрафиолетовые для хранения стерильных инструментов «УФК-1»,  
«УФК-2», «УФК-3», ТУ 9451-001-41457390-2004

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

Серийный выпуск, Код ОКПД 2 32.50.50.000, Код ТН ВЭД 8419

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: Акционерное общество «Государственный Рязанский приборный завод» (АО  
«ГРПЗ»), Адрес: РОССИЯ, Рязанская область, 390000, г. Рязань, ул. Семинарская, д.32, Место  
производства медицинского изделия: АО «ГРПЗ» - филиал «Касимовский приборный завод»  
391300, Рязанская область, г. Касимов, ул. Индустриальная, д.3, телефон: (49131)27026, E-mail:  
root@kaspz.ru

наименование изготовителя, страны и т.п.))

соответствует требованиям ГОСТ 50444-92 Разд. 3, 4, ГОСТ 12.2.091-2012, ГОСТ Р МЭК  
60601-1-2-2014

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

Декларация принята на основании: сертификат системы менеджмента качества ISO 13485:2012  
№ MD 577118, выданный Акционерному обществу «Государственный Рязанский приборный  
завод»; Регистрационное удостоверение на медицинское изделие от 15 июня 2015 года  
№ ФСР 2009/05814, выдано Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 15.06.2018

Декларация о соответствии действительна до 07.06.2021



(подпись)

Валерий Михайлович Каравая

(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 RU.АБ69.Д04173, от 15.06.2018

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П.

Вагер Галина Андреевна

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)