

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Эс.Ти.Ай. дент» (ООО «Эс.Ти.Ай. дент»)

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

зарегистрировано 12.02.2013 г. за № ОГРН 1097746629969 Межрайонной инспекцией Федеральной

сведения о регистрации организации или индивидуального предпринимателя

налоговой службы № 46 по г. Москве,

(наименование регистрирующего органа, дата регистрации, регистрационный номер)

адрес - 125362, г. Москва, ул. Водников, д. 2, телефон/факс 8(495)783-28-03.

(адрес, телефон, факс)

в лице Генерального директора ООО Управляющая компания «Квадро» Бабаян Наталии Геннадиевны,
действующей на основании Договора управления № 6/н от 09.01.2013 г.,

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

заявляет, что **Материалы вспомогательные для терапевтической стоматологии: Septo-Pack,
Calcipulpe, Cimetrat**

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

код ОКП 93 9150

код ТН ВЭД 3006 40 000 0

код ОК 005-93 и (или) ТН ВЭД СНГ или ОК 002-93 (ОКУН), сведения о серийном выпуске или партии

серийный выпуск

(номер партии, номера изделий, реквизиты договора (контракт), накладная)

изготовитель: «Септодонт», Франция, Septodont, 58 Rue Du Pont De Creteil 94100 St Maur Des
Fosses, France, телефон + 33(0)1-49-76-70-00, факс + 33 (0) 1-48-85-54-01,

наименование изготовителя, страны и т.п.

соответствуют требованиям ГОСТ Р 50444-92, 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 Р 52770-2007.

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

Декларация принята на основании:

- Протоколов технических испытаний №№ 2.48.014-2.50.014 от 25.09.2014 г. Испытательной лаборатории
центра ФГБУН НИИ ФХМ ФМБА России (аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.21ИМ33).

- Протоколов испытаний №№ 3378.014 – 3380.014 от 29.09.2014 г. Испытательной лаборатории
центра ФГБУН НИИ ФХМ ФМБА России (аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.21ИМ33).

- Регистрационного удостоверения № ФСЗ 2011/10578 от 20 сентября 2011 г. Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения и социального развития.

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 27 октября 2014 г.

Декларация о соответствии действительна с 27 октября 2017 г.

М.П.

(подпись)



Н.Г. Бабаян

(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Декларация зарегистрирована органом по сертификации медицинских изделий ООО «З-Д»

(ОС МИ ООО «З-Д»), аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.11ИМ31, юр. адрес: 127572, г. Москва,

ул. Абрамцевская, д. 14А/ факт. адрес: 125414, г. Москва, ул. Клинская, д.6, оф.26,

телефоны: 8(495)455-11-16, 955-90-56, (499)975-86-59.

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

27 октября 2014 г., № РОСС FR.ИМ31.Д00625.

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

Руководитель органа

М.П.

Логина

Н.И. Логина