

# ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Акционерное общество "ПРОТЕКО"

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

Зарегистрирован(а) Межрайонной инспекцией Федеральной налоговой службы № 15 по Санкт-Петербургу, дата регистрации 05.05.2008, ОГРН: 1089847184063

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

Адрес: РОССИЯ, 192102, г. Санкт-Петербург, ул. Салова, д. 57, корп. 1, лит. И,  
телефон: +78126358890, E-mail: info@protecodent.ru

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Алиева Александра Алимовича

(должность, фамилия, имя, отчество руководителя организации, от имени которой принимается декларация) заявляет, что Материал стоматологический (десенситайзер) Tokuyama Shield Force Plus, варианты исполнения:

1. Tokuyama Shield Force Plus Kit: флакон 3 мл, аппликаторы одноразовые - 25 шт., палета - 1 шт.
2. Tokuyama Shield Force Plus Refill: флакон 3 мл.
3. Tokuyama Shield Force Plus Mini Kit: флакон 0,5 мл, аппликаторы одноразовые - 5 шт., палета - 1 шт., изготовленные по технической документации изготовителя

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

Серийный выпуск, Контракт № TDC 05/12 от 25.05.2012,

Код ОКПД 2: 32.50.50.000, Код ТН ВЭД 3006400000

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: «Токуяма Дентал Корпорейшн» («Tokuyama Dental Corporation»),

Адрес: ЯПОНИЯ, 38-9, Taitou 1-chome, Taitou-ku, Tokyo 110-0016, Japan, Япония

наименование изготовителя, страны и т.п.)

соответствует требованиям ГОСТ Р 52770-2016, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ Р 50444-92 (раздел 3, 4)

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

Декларация принята на основании: Протоколы испытаний № 1112Д-17 от 18.10.2017 г., № 20ДЕ.895.017 от 24.10.2017 г., Испытательная лаборатория медицинских изделий ФГБУ ФНКЦ ФХМ ФМБА России (рег. № RA.RU.21МИ25), адрес: 119435, Москва, ул. М. Пироговская, дом 1А; Регистрационное удостоверение № ФСЗ 2011/10459 от 15.09.2011 г., Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР).

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 27.10.2017

Декларация о соответствии действительна до 26.10.2020

М.П.

(подпись)

А.А. Алиев

(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер RA.RU.10АЯ46, Орган по сертификации "РОСТЕСТ- Москва"

Акционерного общества "Региональный орган по сертификации и тестированию"

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

Адрес: 117418, Российская Федерация, г. Москва, Нахимовский проспект, д. 31

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС JP.АЯ46.Д75218, от 27.10.2017

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П.

Зам. руководителя А.Т. Рыбкин  
(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)