

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью "ФИЛИПС", (ООО "ФИЛИПС")

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

Зарегистрирован(а) Межрайонной инспекцией Федеральной налоговой службы № 39 по г. Москве, дата регистрации 22.07.2002, ОГРН: 1027700044074

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

Адрес: 123022, РОССИЯ, Москва, ул. Сергея Макеева, д. 13, телефон: +74959379300, факс: +74959379300, E-mail: info.ru@philips.com

адрес, телефон, факс

в лице генерального директора Воскерчяна Армана Эмильевича

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

заявляет, что Лампа для ускорения отбеливания зубов светодиодная Zoom! WhiteSpeed / Whitening LED Accelerator Zoom! WhiteSpeed, в составе:

1. Голова ускорителя светодиодного, 1 шт.
2. Штанга ускорителя светодиодного, 1 шт.
3. Стойка ускорителя светодиодного с блоком питания, 1 шт.
4. Основание ускорителя светодиодного, 1 шт.
5. Световод, 2 шт.
6. Очки защитные, 3 шт.
7. Колесики, 5 шт.
8. Шнур питания, 1 шт.
9. Руководство пользователя, 1 шт.
10. Гарантия производителя, 1 шт.
11. Набор инструментов для сборки лампы для ускорения отбеливания зубов светодиодной, в составе:
 - ключ шестигранный, 1 шт.;
 - винт, 1 шт.;
 - болт с головкой, 1 шт.;
 - шайба пружинная, 2 шт.;
 - шайба предохранительная, 1 шт.

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

Директива № 93/42/ЕЕС, Код ОК 005-93: 94 5220. Код ОКПД2: 32.50.11.000, Код ТН ВЭД 9405403901
Серийный выпуск

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)

Изготовитель: "Discus Dental, LLC", Адрес: СОЕДИНЕННЫЕ ШТАТЫ, 1700A South Baker Ave, Ontario, CA 91761, USA

наименование изготовителя, страны и т.п.))

соответствует требованиям

ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010, 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:

Регистрационное удостоверение № РЗН 2016/3799 от 17 марта 2016 г. Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор).

Протокол испытаний № 18/Б-020/15МТ от 27.07.2015 г. Испытательный центр медицинской техники ВНИИФТРИ ИЛ безопасности технических средств "ВНИИФТРИ-ТЕСТ", аттестат аккредитации № РОСС RA.RU.0001.21МЛ42.

Протокол испытаний № 18/Э-039/15МТ от 27.07.2015 г. Испытательный центр медицинской техники ВНИИФТРИ ИЛ электромагнитной совместимости технических средств "ВНИИФТРИ-ТЕСТ", аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.21АЯ50.

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 02.05.2017

Декларация о соответствии действительна до 02.05.2020

М.П.



(подпись)

Бахвалова Воскерчян Арман Эмильевич
Ольга Владимировна
Руководитель Отдела
по управлению качеством (инициалы, фамилия)
ООО «ФИЛИПС»
по доверенности

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер RA.RU.10АЯ46, Орган по сертификации "РОСТЕСТ- Москва" ЗАО "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 US.АЯ46.Д74526** от **02.05.2017**

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)



М.П.

А.В. Коротенков
(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)