

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Рубиком» (ООО «Рубиком»)

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

Зарегистрировано: Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы №17 по Московской области от 03.12.2003, ОГРН: 1037789015901

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

Место нахождения и фактический адрес: 140100, Россия, Московская область, город Раменское, улица Карла Маркса, дом 5, телефон: +74957611268, факс: +74957611268

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Алейникова Игоря Алексеевича

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

заявляет, что

Термометры медицинские цифровые, модели: FDTH-V0-1, FDTH-V0-2, FDTH-V0-3

наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация

Серийный выпуск, Код ОКПД2 26.60.12.122, Код ТН ВЭД 9025192000

сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора (контракта), накладная), код ОК 034-2014 и (или) ТН ВЭД ЕАЭС

Изготовитель: «Famidoc Technology Co., Ltd.», место нахождения и фактический адрес: Китай, 6/F, G Building, No. 14 Liuxian 1st RD, 71 Block Baoan District, Shenzhen 518101, China.

наименование изготовителя, страны и т.п.

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92 (Разд. 3, 4), ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014

обозначение нормативных документов, соответствие требованиям которых подтверждено данной декларацией, с указанием разделов (пунктов, подпунктов) этих нормативных документов, содержащих требования для данной продукции (услуги)

Декларация о соответствии принята на основании:

Протокол испытаний № 11/036-2017 от 13.11.2017

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 № ФСЗ 2011/10696 от 26.09.2011, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

Дата принятия декларации 13.11.2017

Декларация о соответствии действительна до 12.11.2020



М.П.

подпись

И.А.Алейников

инициалы и фамилия руководителя организации-заявителя (уполномоченного им лица) или индивидуального предпринимателя

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер Аттестат аккредитации № RA.RU.11PC52 от 11.12.2014, срок действия - бессрочный, выданный Федеральной службой по аккредитации, Орган по сертификации продукции Общества с ограниченной ответственностью «Региональный центр оценки соответствия»

наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию

адрес: 123060, город Москва, улица Маршала Рыбалко, дом 2, корпус 9, помещение 638

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС CN.PC52.D01423 от 13.11.2017

дата регистрации и регистрационный номер декларации

М.П.

подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации

М.В.Иваньков



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
FEDERAL SERVICE OF HEALTH CARE AND SOCIAL DEVELOPMENT CONTROL

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
REGISTRATION CERTIFICATE
№ ФСЗ 2011/10696

от 26 сентября 2011 года

Срок действия: не ограничен.

Настоящее удостоверение выдано
«Фамидок Текнолоджи Ко., Лтд.», Китай,
Famidoc Technology Co., Ltd., 6/F, G Building, No. 14 Liuxian 1st RD, 71 Block
Baosan District, Shenzhen 518101, China

и подтверждает, что изделие медицинского назначения (изделие медицинской техники)

Термометр медицинский цифровой, модели: FDTH-VO-1; FDTH-VO-2;
FDTH-VO-3

производства

«Фамидок Текнолоджи Ко., Лтд.», Китай,
Famidoc Technology Co., Ltd., 6/F, G Building, No. 14 Liuxian 1st RD, 71 Block
Baosan District, Shenzhen 518101, China

класс потенциального риска 2а

ОКП 94 4120

соответствующее комплекту регистрационной документации

КРД №24504 от 28.06.2011

приказом Росздравнадзора от 26 сентября 2011 года №6190-Пр/11

разрешено к импорту, продаже и применению на территории Российской Федерации

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
и социального развития



Е.А. Тельнова

014015