

## 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, факс: (49131)24131, 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 Установка комплексная для утилизации медицинских отходов, варианты исполнения: УМО-75 ПЗ, УМО-21 ПЗ по ТУ 9451-034-41457390-2015

(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, факс: (49131)24131, E-mail: root@kaspz.ru

наименование изготовителя, страны и т.п.)

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92; ГОСТ 12.2.091-2002; ГОСТ Р МЭК 61010-2-041-1999; ГОСТ Р МЭК 61326-1-2014

(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 9001:2015 № FM 577117, выданный Акционерному обществу «Государственный Рязанский приборный завод»; Сертификат системы менеджмента качества ISO 13485:2012 № MD 577118 выданный Акционерному обществу «Государственный Рязанский приборный завод»; Регистрационное удостоверение на медицинское изделие от 11 июля 2018 года № РЗН 2018/7370, выдано Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР); протокол испытаний № 77-18/430 от 16.01.2018, испытательная лаборатория ФБУ «Ростест-Москва», аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.21ГА31 от 18.04.2014; протокол испытаний № 0608-570-16 от 29.06.2016, испытательная лаборатория «ЭП ЭМС», аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.21МЭ48 от 07.10.2014

(информация о документах, являющихся основанием

для принятия декларации)

Дата принятия декларации 03.09.2018

Декларация о соответствии действительна до 02.09.2021



Валерий Михайлович Каравая

(подпись)

(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.Д04743, от 03.09.2018

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П.

Вагер Галина Андреевна

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

