



ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью Концерн «Аксион» (ООО Концерн «Аксион»), Россия
(наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявших

Зарегистрировано Межрайонной инспекцией Федеральной налоговой службы № 10 по Удмуртской Республике
декларацию о соответствии, сведения о регистрации организации или индивидуального предпринимателя

01.09.2014г., ОГРН 1141831004072, 426000, Удмуртская Республика, г. Ижевск, ул. М. Горького, д. 90,
тел. +7 (3412) 56-08-47, факс +7 (3412) 51-18-64.

(наименование регистрирующего органа, дата регистрации, регистрационный номер), адрес, телефон, факс)
в лице Генерального директора Екимчева Сергея Николаевича
(должность, фамилия, имя, отчество руководителя организации, от имени которой принимается декларация)

заявляет, что Дефибриллятор-монитор ДКИ-Н-10 "АКСИОН" по ТУ 9444-152-07530936-2007
наименование, тип, марка продукции (услуги), на которую распространяется декларация,

Код ОК 005 (ОКП): 94 4410, Код ТН ВЭД России 9018 90 840 9
код ОК 005-93 и (или) ТН ВЭД России или ОК 002-93 (ОКУН),

серийный выпуск
сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора (контракта), накладная,

Общество с ограниченной ответственностью Концерн «Аксион» (ООО Концерн «Аксион»), Россия,
426000, Удмуртская Республика, г. Ижевск, ул. М. Горького, д. 90, тел. +7 (3412) 56-08-47, факс +7 (3412) 51-18-64.
наименование изготовителя, страны и т.п.)

Место производства:
426000, Удмуртская Республика, г. Ижевск, ул. М. Горького, д. 90.

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92 (р.п.3.4), ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010, ГОСТ Р МЭК 60601-2-4-2013,
(обозначение нормативных документов, соответствие которым подтверждено данной декларацией,

ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014.
с указанием пунктов этих нормативных документов, содержащих требования для данной продукции (услуги))

Декларация принята на основании протокола испытаний № 006МИ-02.15 от 16.02.2015г. ООО «ИЦ «РЭМТЕСТ»,
(информация о документах,

рег. № РОСС RU.0001.21АВ37 с 09.12.2010г. по 09.12.2015г., протокола испытаний № 032/ЭМС-15 от 20.03.2015г.
являющихся основанием для принятия декларации)

ИЛЦ ФГБУН НИИ ФХМ ФМБА России, рег. № РОСС RU.0001.21ИМ33 с 05.09.2012г. по 16.07.2015г.

Регистрационного удостоверения на медицинское изделие Федеральной службы по надзору в сфере
здравоохранения № ФСР 2008/02349 от 22.12.2014г.

Дата принятия декларации 20.03.2015г.

Декларация о соответствии действительна до 19.03.2018г.



(подпись)

С.Н. Екимчев
(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

ОСП АИО «Инновационный центр сертификации «СЕРТОС», рег. № РОСС RU.0001.11ИМ35
(наименование и адрес органа по сертификации,
109548, Россия, Москва, улица Шоссейная, дом 1, корпус 2, офис 324.

зарегистрировавшего декларацию)

Дата регистрации 20.03.2015, регистрационный номер декларации РОСС RU.ИМ35.Д00695
(дата регистрации и регистрационный номер декларации)



(подпись, инициалы, фамилия Заместителя руководителя органа по сертификации)

Н.А. Терешкова