

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «АПЕКСМЕД РУС»

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

Зарегистрирован(а) Инспекцией Федеральной налоговой службы № 18 по г. Москве, дата
регистрации 13.02.2017, СГРН: 1147746181164

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

Адрес: РОССИЯ, 107392, город Москва, улица Просторная, дом 7, строение 3, офис 511,
телефон: +7(495)108-03-64, E-mail: arxhmedrussia@gmail.com

адрес, телефон, факс

в лице генерального директора Вердиева Магомедали Магомедалиевича

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

Зоны АРЕХМЕД: питательный, желудочный, дуоденальный, аспирационный, ректальный

(наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация,
Директива 93/42/ЕС, Код ОКПД2: 32.50.13.190, Код ТН ВЭД 9018390000, Серийный выпуск
сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, логотипа, логотипа (контракта), наименование, код ОК
005-93 и (или) ТН ВЭД ТС или ОК 002-93 (ОКУН))

Изготовитель: "Апексмед Интернашнл Б.В.", Нидерланды / Arxhmed International B.V..

Адрес: Keizersgracht 62-64, 1015 CS, Amsterdam, The Netherlands, Нидерланды

Филиал завода изготовителя: Jiangsu Kanglin Medical Instrument Co., Ltd., Zhenglu Town, Wujin
District, 213111 Changzhou, P.R. China, Китай.

(наименование изготовителя, страны и т.д.)

соответствует требованиям ГОСТ 19126-2007, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-5-
2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ Р 52770-2007

(означение нормативных документов, согласно которым подпись сделана данной декларацией, с указанием пунктов этих
нормативных документов, содержащих требования для данной продукции)

Декларация принята на основании: Регистрационное удостоверение Федеральной службы по
надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № ФСЗ 2008/02867 от 19 ноября 2008
года, Протокол испытаний № 2017-055.2 от 23.03.2017 года, Испытательная лаборатория ЗАО
«НИИМТ», аттестат акредитации № РОСС RU 0001.517966 от 15.04.2015 года, Протокол
токсикологических испытаний № 411Д-17 от 7.04.2017 года, Испытательная лаборатория
медицинских изделий ФГБУ ФНЦ Ц ФХМ ФМБА России; аттестат акредитации №
RA.RU.21МИ25 от 17.09.2015 г.

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 07.04.2017

Декларация о соответствии действительна 07.04.2020

МОСКВА
AREXMED
РОССИЙСКАЯ
ФЕДЕРАЦИЯ
(подпись)

Вердиев М.М.
(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер RA.RU.10AЯ46, Орган по сертификации "РОСТЕСТ-Москва" ЗАО
"Региональный орган по сертификации и тестированию"

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)
г. Москва, Нахимовский проспект, д. 31

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС NL.Я46.Д74358 от 07.04.2017

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

А.Т. Рыбкин, зам. руководителя

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

