

# ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью "Полимерные изделия" (ООО "Полимерные изделия")

ОГРН 1031628222207 зарегистрировано Межрайонной инспекцией Федеральной налоговой службы №18 по Республике Татарстан, дата регистрации 24.12.2003 г.

Адрес: ул. Салиха Сайдашева, д. 12, г. Казань, Россия, 420021, телефон /факс: +7(843)278-23-05 / +7(843)293-25-03, e-mail: info@polimizd.ru

**в лице** Директора Ахмадуллина Рамиля Айдаровича

**заявляет, что**

Воздуховоды полимерные по ТУ 9444-065-44942795-2012 в следующих исполнениях:

Воздуховоды полимерные (комплект):

- воздуховоды полимерные: №1, №2;
- воздуховоды полимерные: №1, №4;
- воздуховоды полимерные: №2, №3;
- воздуховоды полимерные: №3, №4;
- воздуховод полимерный стерильный: №1;
- воздуховод полимерный стерильный: №2;
- воздуховод полимерный стерильный: №3;
- воздуховод полимерный стерильный: №4.

**выпускаемая по** ТУ 9444-065-44942795-2012 "Воздуховоды полимерные"

Серийный выпуск

**изготовителем** Общество с ограниченной ответственностью "Полимерные изделия" (ООО "Полимерные изделия").

ул. Салиха Сайдашева, д.12, г. Казань, Россия, 420021. Тел. /факс: +7(843)278-23-05, +7(843)278-22-77, e-mail: info@polimizd.ru  
Место производства: ООО "Полимерные изделия", ул. Салиха Сайдашева, д.12, г. Казань, Республика Татарстан, Россия, 420021.

Код ОКПД 2: 32.50.21.121

Код ТН ВЭД ЕАЭС:

**соответствует требованиям**

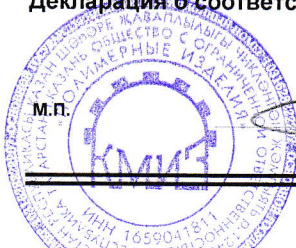
ГОСТ ISO 10993-1-2011. Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования, ГОСТ ISO 10993-5-2011. Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследование на цитотоксичность: методы in vitro, ГОСТ ISO 10993-7-2016. Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 7. Остаточное содержание этиленоксида после стерилизации, ГОСТ ISO 10993-10-2011. Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследование раздражающего и сенсибилизирующего действия, ГОСТ ISO 10993-11-2011. Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 11. Исследования общетоксического действия, ГОСТ Р 52770-2016. Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний, ГОСТ EN 556-1-2011. Стерилизация медицинских изделий. Требования к медицинским изделиям категории «стерильные». Часть 1. Требования к медицинским изделиям, подлежащим финишной стерилизации, ГОСТ Р 50444-92 (разд. 3, 4). Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия.

**Декларация принята на основании**

Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2011/10719 от 15.08.2016 г., выдано Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР);  
Протокол токсикологических испытаний № 595Д-18 от 04.10.2018 г., выдан ИЛ МИ ФГБУ ФНКЦ ФХМ ФМБА России, рег. № RA.RU.21МИ25 от 17.09.2015 г.;  
Протокол технических испытаний № 20ДЕ.562.018 от 10.10.2018 г., выдан ИЛ МИ ФГБУ ФНКЦ ФХМ ФМБА России, рег. № RA.RU.21МИ25 от 17.09.2015 г., адрес: М. Пироговская ул., д. 1А, г. Москва, Россия, 119435.

**Дата принятия декларации:** 16.10.2018

**Декларация о соответствии действительна до:** 15.10.2021



М.П.

подпись

Ахмадуллин Р.А.

инициалы, фамилия

## Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер РОСС RU.0001.11АГ58, Орган по сертификации продукции Федерального государственного бюджетного учреждения "Федеральный научно - клинический центр физико-химической медицины Федерального медико-биологического агентства"

ул. М. Пироговская, 1А, г. Москва, Россия 119435, тел. +7(499) 2464332, факс +7(499) 2464332

**Дата регистрации** 16.10.2018, **регистрационный номер декларации** РОСС RU Д-РУ.АГ58.В.00042/18



М.П.

подпись

Фурманов А.С.

инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации