

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ
Общество с ограниченной ответственностью "РАФЭЛ";
(ООО "РАФЭЛ")

(наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявших декларацию о соответствии)
Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы № 18 по Республике Татарстан, 11.11.2002

сведения о регистрации организации или индивидуального предпринимателя
ОГРН 1021602838740

(наименование регистрирующего органа, дата регистрации, регистрационный номер)
Адрес: 420108, г. Казань, ул. М.Гафури, 71, произв.зд.1, телефон +7 (843) 2782332

(адрес, телефон, факс)

В лице Директора Мухаметзянова Альберта Рафаиловича

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

Заявляет, что Шприцы одноразовые стерильные инъекционные с иглами и без игл, объемом 1 мл, 2 мл, 3 мл, 5 мл, 10 мл, 20 мл, 30 мл, 50 мл, 100 мл

(наименование, тип, марка продукции (услуги), на которую распространяется декларация)

Код ОКПД2 32.50.13.110

Код ТН ВЭД 9018 31 100 9

код ОКПД2 и (или) ТН ВЭД СНГ или ОК 002-93 (ОКУН), сведения о серийном выпуске или партии

Серийный выпуск

(номер партии, номера изделий, реквизиты договора (контракта), накладная)

**"Хуайань Сити Хэнчунь Медикал Продакт Ко., Лтд." Китай,
 Huaian City Hengchun Medical Product Co., Ltd., No.8, Yanhuang Street, New Industrial Zone, Lianshui County,
 Jiangsu Province, 223400, China**

Место производства медицинского изделия:

**1. Huaian City Hengchun Medical Product Co., Ltd., No.8, Yanhuang Street, New Industrial Zone, Lianshui County,
 Jiangsu Province, 223400, China**

**2. Huaian City Hengchun Medical Product Co., Ltd., No.8, Xingwang Street, New Industrial Zone, Lianshui County,
 Jiangsu Province, 223400, China**

наименование изготовителя, страны и т.п.

соответствует требованиям: ГОСТ ISO 7886-1-2011, ГОСТ ISO 7864-2011, ГОСТ 19126-2007 (Раздел 5)

(обозначение нормативных документов, соответствие которым подтверждено данной декларацией, с указанием пунктов этих нормативных документов, содержащих требования для данной продукции (услуги))

Декларация принята на основании: протокола технических испытаний № 2020.TD-36.02CD от 27.02.2020, ООО ИЛЦ "МедТестПрибор", рег. № РОСС RU.0001.21МП26 от 22.07.2015; протокола токсикологических испытаний медицинских изделий № 132-01П от 18.02.2020 Испытательная лаборатория Общества с ограниченной ответственностью "Центр контроля качества Биолайф", рег. № RA.RU.21ЦК01 от 22.07.2015
 Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № ФСЗ 2010/06410 от 25.11.2016

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 27.02.2020

Декларация о соответствии действительна до 27.02.2023



(подпись)

**Мухаметзянов Альберт
 Рафаилович**

(инициалы, фамилия)

**Сведения о регистрации декларации о соответствии
 ООО «ЦЕНТР СЕРТИФИКАЦИИ И ДЕКЛАРИРОВАНИЯ», № RA.RU.11МП18**

(наименование и адрес органа по сертификации,

123308, Москва, ул. Мнёвники, дом № 3, корпус 1, этаж 3, пом.1, ком. 26 телефон: +7 (495) 783-42-17

зарегистрировавшего декларацию)

РОСС RU.Д-СН.МП18.В.02492/20 от 27.02.2020 действует до 27.02.2023

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

А.Д. Доко

М.П.

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)