

Основные сведения

Тип декларации	Декларация о соответствии требованиям технического регламента Евразийского экономического союза (технического регламента Таможенного союза)
Технические регламенты	ТР ТС 020/2011 Электромагнитная совместимость технических средств
Группа продукции ЕАЭС	Технические средства, не включенные в Перечень продукции, подлежащей сертификации к ТР ТС 020/2011
Схема декларирования	1д
Тип объекта декларирования	Серийный выпуск

Декларация о соответствии

Статус декларации	Действует
Регистрационный номер декларации о соответствии	ЕАЭС N RU Д-DE.PA02.B.90824/24
Дата регистрации декларации	19.03.2024
Дата окончания действия декларации о соответствии	18.03.2027
Свободное распространение продукции не ограничено законодательством РФ	Да

Заявитель

Тип заявителя	Юридическое лицо
Тип декларанта	Уполномоченное изготовителем лицо
Основной государственный регистрационный номер юридического лица (ОГРН)	1037724034204
Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН)	7724276937
Организационно-правовая форма	Общества с ограниченной ответственностью
Полное наименование юридического лица	ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ХАРИКО ДЕНТА МЕД"
Сокращенное наименование юридического лица	ООО "ХАРИКО ДЕНТА МЕД"
Фамилия руководителя юридического лица	БАДГАЛИ
Имя руководителя юридического лица	НАРАЯН ДАТТ
Должность руководителя	ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ДИРЕКТОР

Адрес

Адрес места нахождения	115230, РОССИЯ, Г.МОСКВА, Ш КАШИРСКОЕ, Д. 5, К. 1
Адрес места осуществления деятельности	115230, РОССИЯ, Г Москва, Дербеневская набережная, дом 11, корпус В

Контактные данные

Номер телефона	+7 9153880216
Адрес электронной почты	SD@hariko.ru

Сведения о государственной регистрации

Наименование органа, зарегистрировавшего организацию в качестве юридического лица	Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы № 46 по г. Москве
---	--

Дата регистрации в качестве ЮЛ	01.01.2008
Дата присвоения ОГРН	17.06.2003
Код причины постановки на учет (КПП)	772401001

Изготовитель

Тип изготовителя	Иностранное лицо
Совпадает с заявителем	Нет
Полное наименование	"Дюрр Дентал SE"
Адрес	
Зарегистрировано на территории ЕАЭС	Да
Адрес места жительства	ГЕРМАНИЯ, Dürr Dental SE, Höpfigheimer Str. 17, 74321 Bietigheim-Bissingen, Germany

Производственные площадки

ГЕРМАНИЯ, Dürr Dental SE, Höpfigheimer Str. 17, 74321 Bietigheim-Bissingen, Germany

Адрес производства продукции	ГЕРМАНИЯ, Dürr Dental SE, Höpfigheimer Str. 17, 74321 Bietigheim-Bissingen, Germany
------------------------------	---

Сведения о продукции

Происхождение продукции	ГЕРМАНИЯ
Общее наименование продукции	Видеокамера интраоральная стоматологическая VistaCam iX HD Smart

Сведения об обозначении, идентификации и дополнительная информация о продукции

Наименование (обозначение) продукции	с принадлежностями в составе: 1. Наконечник - 1 шт. 2. Сменная головка (Cam/Proof/Proxi) - не более 3 шт. 3. Контейнер для хранения сменных головок - 1 шт. 4. Держатель наконечника (без USB разъема / с USB разъемом) - 1 шт. 5. Блок питания - 1 шт. (при необходимости). 6. USB кабель 4,8 м - 1 шт. (при необходимости). 7. Одноразовые защитные чехлы (20 шт./уп.; 100 шт./уп.; 500 шт./уп.) - 1 уп. (при необходимости). 8. Дистанционные колпачки (5 шт./компл.) - не более 2 компл. (при необходимости). 9. Уплотнительное кольцо круглого сечения, 17 x 1,5 мм - 2 шт. (при необходимости). 10. Чистящая салфетка - 1 шт. 11. Диск с программным обеспечением для обработки изображений VistaSoft - 1 шт. 12. Руководство по эксплуатации - 1 шт. Принадлежности: 1. Набор для очистки объектива VistaCam без очистителя, в составе: 1.1. Ватные палочки двусторонние - 100 шт. 1.2. Палочки пластиковые односторонние - 5 шт. 1.3. Ткань из микроволокна - 1 шт. 2. Набор для очистки объектива VistaCam, в составе: 2.1. Ватные палочки двусторонние - 100 шт. 2.2. Палочки пластиковые односторонние - 5 шт. 2.3. Ткань из микроволокна - 1 шт. 2.4. Очищающая жидкость OPTIK CLEANER 30 мл - 1 шт.
Иная информация о продукции	Продукция изготовлена на основании Регистрационного удостоверения № РЗН 2023/20864 от 18 августа 2023 года выдано Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР). На основании : ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014 "НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ. ИЗДЕЛИЯ МЕДИЦИНСКИЕ ЭЛЕКТРИЧЕСКИЕ. Часть 1-2. Общие требования безопасности с учетом основных функциональных характеристик. Параллельный стандарт. Электромагнитная совместимость. Требования и испытания"
Код ТН ВЭД ЕАЭС	8525811900

Срок хранения

Условия и срок хранения (годности) указан в прилагаемой к продукции товаросопроводительной документации и на упаковке

Исследования, испытания, измерения**Испытательная лаборатория****Лаборатория 1**

Наименование испытательной лаборатории Испытательная лаборатория ФБУ «РОСТЕСТ-МОСКВА» (Уникальный номер записи об аккредитации в реестре аккредитованных лиц № РОСС RU.0001.21 ГА31 от 17.04.2014)

Адрес места осуществления деятельности производственной лаборатории 117418, РОССИЯ, Г Москва, Нахимовский проспект, д. 31

Протокол исследования (испытания) и измерения

Дата протокола 02.03.2022

Номер протокола 31-000033-22

Документы, представленные заявителем**Одобрение типа транспортного средства/одобрение типа шасси**

Страна места нахождения РОССИЯ

QR - код