

# ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ

## ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Заявитель ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "МЕДТОРГ +"

Место нахождения (адрес юридического лица): 394006, Россия, область Воронежская, город Воронеж, улица Свобода, 55, 96

Адрес места осуществления деятельности: 394042, Россия, Воронежская Область, город Воронеж, улица Минская, дом 2а

Основной государственный регистрационный номер 1023601537926.

Телефон: +74732396021 Адрес электронной почты: sale@mediorgplus.ru

в лице Директора Решетина Александра Геннадьевича

заявляет, что Активатор светодиодный LEDактив в следующих исполнениях: LEDактив 01 – со световым излучением синего цвета для активации полимеризации гипомонировочных материалов; LEDактив 02 – со световым излучением белого цвета для детальной визуализации полости рта; LEDактив 03 – со световым излучением красного цвета для диагностики и активации лечения пародонтологических заболеваний; LEDактив 04 – со световым излучением зеленого цвета для диагностики «раннего» карисса, скрытых кариссовых полостей, трещин, и сколов; LEDактив 05 – с четырехцветным световым излучением, совмещающим все функции вариантов исполнения 01, 02, 03, 04.

Изготовитель ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "МЕДТОРГ +"

Место нахождения (адрес юридического лица): 394006, Россия, область Воронежская, город Воронеж, улица Свобода, 55, 96

Адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: 394042, Россия, Воронежская Область, город Воронеж, улица Минская, дом 2а Продукция изготовлена в соответствии с ТУ 9452-003-51715746-2010.

Код (коды) ТН ВЭД ЕАЭС: 9018 49

Серийный выпуск

соответствует требованиям

Технического регламента Таможенного союза "Электромагнитная совместимость технических средств" (ТР ТС 020/2011)

Декларация о соответствии принята на основании

Протокола испытаний № 00406-МС-2021 от 28.07.2021 года, выданного Испытательной лабораторией «Международный стандарт» Общества с ограниченной ответственностью «Международный стандарт» (регистрационный номер аттестата аккредитации СДС RU.ТБ.ИЛ.00005)

Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2010/08001 от 22.06.2010, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

Схема декларирования соответствия: 1д.

Дополнительная информация

ГОСТ 30804.6.2-2013 (IEC 61000-6-2:2005) "Совместимость технических средств электромагнитная. Устойчивость к электромагнитным помехам технических средств, применяемых в промышленных зонах. Требования и методы испытаний", ГОСТ 30804.6.4-2013 (IEC 61000-6-4:2006) "Совместимость технических средств электромагнитная. Электромагнитные помехи от технических средств, применяемых в промышленных зонах. Нормы и методы испытаний". Условия хранения продукции в соответствии с ГОСТ 15150-69 "Машины, приборы и другие технические изделия. Использование для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды". Срок хранения (службы, годности) указан в прилагаемой к продукции товаровоспособительной и/или эксплуатационной документации.

Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 05.08.2026 включительно.

Решетин Александр Геннадьевич

(Подпись)

(Ф.И.О. заявителя)

Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-RU.PA01.B.37968/21

Дата регистрации декларации о соответствии: 06.08.2021