

Декларации о соответствии



Основные сведения

Тип декларации Декларация о соответствии требованиям технического регламента

Евразийского экономического союза (технического регламента

Таможенного союза)

Технические регламенты TP TC 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 Архивный

Регистрационный номер декларации о

соответствии

EAЭC N RU Д-CH.PA01.B.86386/21

Дата регистрации декларации 24.05.2021

Дата окончания действия декларации о

соответствии

19.05.2024

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)

1177746155333

Идентификационный номер налогоплательщика

(HHN)

7734400510

Организационно-правовая форма Общества с ограниченной ответственностью

Полное наименование юридического лица Общество с ограниченной ответственностью "ЭС. ТИ. АЙ. ДЕНТ"

Сокращенное наименование юридического лица ООО "ЭС.ТИ.АЙ.ДЕНТ"

Фамилия руководителя юридического лица САФРОНОВА

Имя руководителя юридического лица А.Г.

Должность руководителя Генеральный директор

Адрес

Адрес места нахождения 123182, РОССИЯ, ГОРОД МОСКВА, УЛИЦА ЩУКИНСКАЯ, ДОМ 2, ЭТАЖ 1,

КОМНАТЫ 179-180

Контактные данные

Номер телефона +7 4957805245

Адрес электронной почты mail@stident.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 16.02.2017



Декларации о соответствии

Дата присвоения ОГРН 16.02.2017

Код причины постановки на учет (КПП) 773401001

Контактные данные

Номер телефона +7 4957805245

Адрес электронной почты mail@stident.ru

Изготовитель

Тип изготовителя Иностранное лицо

Совпадает с заявителем Нет

Полное наименование E.M.S. Electro Medical Systems S.A.

Адрес

Зарегистрировано на территории ЕАЭС Да

Адрес места жительства Швейцария, Chemin de la Vuarpilliere 31, CH-1260, Nyon

Контактные данные

Номер телефона +4 1229944700

Сведения о продукции

Происхождение продукции ШВЕЙЦАРИЯ

Общее наименование продукции Аппарат ультразвуковой стоматологический Piezon Master с

принадлежностями: В исполнении:

Общие условия хранения продукции Срок службы 7 лет, указан изготовителем в документации на продукцию.

Условия хранения -10С - +40С. Относительная влажность: 10% - 95%. Давление воздуха 500гПа - 1060 гПа. Маркировка нанесена на изделие, указана в эксплуатационных документах и на упаковке, содержит наименование изделия, обозначение, его основные параметры и характеристики, наименование, адрес и товарный знак изготовителя, месяц и год изготовления, единый знак обращения продукции на рынке

государств-членов Евразийского экономического союза

Сведения об обозначении, идентификации и дополнительная информация о продукции

Наименование (обозначение) продукции Piezon Master 700, MiniMaster LED, Piezon Master 600 (White, Grey,

White Premium, Grey Premium). Принадлежности: 1. Световые направляющие рукоятки Piezon LED HP - 4 шт. 2. Магнитный держатель рукоятки Ø 16 Plastic hp holder. 3. Шланг Cord PM700. 4. Рукоятка Piezon Handpiece LED. 5. Набор для сервисного обслуживания Maintenance Set, complete: 5.1. Кольца уплотнительные, разных размеров - 3 various o-rings - 3шт. 5. 2. Фильтр механической очистки воды- mechanical water

filter.5.3. Пакет полиэтиленовый –small plastic bag.5.4. Материал

смазочный - grease.5.5. Инструкция - manual.6. Кабель соединительный Interconnection cable.

2010 100000

Код ТН ВЭД ЕАЭС 9018499000

Стандарты и иные нормативные документы, применяемые при подтверждении соответствия

Стандарт 1

Обозначение стандарта, нормативного Разделы 3, 36 ГОСТ 30324.1

документа

Разделы 3, 36 ГОСТ 30324.1.2-2012 (IEC 60601-1-2:2001)

Наименование стандарта, нормативного

документа

"Изделия медицинские электрические. Часть 1-2. Общие требования безопасности. Электромагнитная совместимость. Требования и методы



Исследования, испытания, измерения

Испытательная лаборатория

Лаборатория 1

Наименование испытательной лаборатории Испытательной лабораторией "ГК-Тест", аттестат аккредитации MOCT RU.

04ИАЕО.ИЛ0023

Адрес места осуществления деятельности

производственной лаборатории

115088, г. Москва, Новоостаповская ул., д. 6А, стр. 1

Протокол исследования (испытания) и измерения

Дата протокола 11.05.2021

Номер протокола 23ГК-06-05-21

Документы, предполагаемые схемой декларирования

TP TC 020/2011

Исследование типа продукции

Заключение об исследовании типа продукции

Страна места нахождения РОССИЯ

Признак аккредитации Да

Сертификат на тип продукции

Сертификат 1

Страна места нахождения РОССИЯ

Признак аккредитации Да

Документы, представленные заявителем

Одобрение типа транспортного средства/одобрение типа шасси

Страна места нахождения РОССИЯ

QR - код

