

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «КаВо Дентал Руссланд» (ООО «КаВо Дентал Руссланд»).

наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявших декларацию о соответствии
Зарегистрировано Регистрационной палатой Администрации Санкт-Петербурга, дата регистрации 28.06.2002г.,
ОГРН 1027810294918.

сведения о регистрации организации или индивидуального предпринимателя (наименование регистрирующего органа, дата регистрации,
регистрационный номер)

195112, РОССИЯ, г. Санкт-Петербург, Малоохтинский пр., д. 64, литера В, помещение 26Н.

Телефон: +7(812)324-42-12. Факс: +7(812)324-20-53.

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Шавырина Андрея Александровича

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

заявляет, что

Инструменты стоматологические механизированные KaVo:

I. Варианты исполнения:

1. Наконечники хирургические, прямые: SURGmatic S11 L.
2. Наконечники хирургические, угловые: SURGmatic S201 L, SURGmatic S201 XL.
3. Наконечники терапевтические, прямые: MASTERmatic LUX M10 L.
4. Наконечники терапевтические, угловые: MASTERmatic LUX M25 L, MASTERmatic LUX M20 L, MASTERmatic LUX M07 L, MASTERmatic LUX M29 L, MASTERmatic LUX M05 L.

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

Серийный выпуск.

Код ОК 005 (ОКП): -, Код ТН ВЭД: 9018 49 900 0.

сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора (контракта), накладная, код ОК 005-93 и (или)
ТН ВЭД ТС или ОК 002-93 (ОКУН), номер и дата договора или контракта о поставке продукции)

Изготовитель:

«КаВо Дентал ГмбХ», Германия, KaVo Dental GmbH,
Bismarckring 39, 88400 Biberach, Germany.

Место производства медицинского изделия:

1. KaVo Dental GmbH, Bismarckring 39, 88400 Biberach, Germany.
2. KaVo Dental GmbH, Bahnhofstraße 20, 88447 Warthausen, Germany.

наименование изготовителя, страны и т.п.))

соответствует требованиям

ГОСТ Р 50444-92 (Разд. 3, 4), ГОСТ 25982-83, ГОСТ ISO 7785-2-2011.

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

Декларация принята на основании:

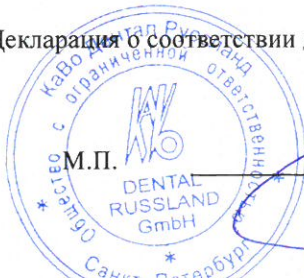
Протокола технических испытаний № 2019-128.2 от 07.11.2019 г., Испытательная лаборатория АО «НИИМТ», рег.
№ РОСС RU.0001.517966 с 15.04.2015 г.;

Регистрационного удостоверения на медицинское изделие Федеральной службы по надзору в сфере
здравоохранения № РЗН 2016/5079 от 02.12.2020 г.

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 03.12.2020 г.

Декларация о соответствии действительна до 02.12.2023 г.



(подпись)

А.А. Шавырин

(инициалы, фамилия)

Дата регистрации 03.12.2020 г., регистрационный номер декларации РОСС RU Д-DE.PA01.B.63222/20

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)