



## ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

**Заявитель** Общество с ограниченной ответственностью «ФАРМГЕОКОМ-1». Место нахождения (адрес юридического лица) и адрес места осуществления деятельности: 115201, город Москва, Каширский проезд, дом 23, строение 10, этаж 2, помещения 1,2, Российская Федерация, Основной государственный регистрационный номер: 5167746502017, телефон: +74951508881, адрес электронной почты: vklimkina@pharmgeocom.ru

**в лице** Генерального директора Экинджи Веры Борисовны

**заявляет, что** Аппарат "ВДВ.Сильвер Реципрок" (VDW.SILVER RECIPROC) эндодонтический электрический с программным управлением и угловым наконечником в составе: 1. Блок управления с аккумулятором 2000 мА/ч, 6 В (control unit with battery). 2. Микромотор с кабелем и соединителем (micromotor with cable and connector). 3. Педаль управления (foot control). 4. Внешнее зарядное устройство с кабелем электропитания (external battery charger with cable of power supply). 5. Наконечник угловой 6:1 (reduction gear contra-angle). 6. Набор переходников к внешнему зарядному устройству - 4 шт. (plug adapters). 7. Руководство по эксплуатации (instruction for use).

**Изготовитель** «ВДВ ГмБХ»

Место нахождения (адрес юридического лица) и адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: Bayerwaldstrasse 15, 81737 Munchen, Германия. Производственная площадка: "Advanced Technology Research (A.T.R.)" Место нахождения и адрес осуществления деятельности: Via San Donato, 1 51100 – Pistoia, Италия.

Код ТН ВЭД ЕАЭС 9018 49 900 0, серийный выпуск

**Соответствует требованиям** Технического Регламента Таможенного Союза ТР ТС 020/2011 "Электромагнитная совместимость технических средств"

**Декларация о соответствии принята на основании** Протокола испытаний № 00034-ИЛ0034/01-2021 от 22.01.2021 года, выданного Испытательной лабораторией Общества с ограниченной ответственностью "ТОПСЕРТ" (регистрационный номер № РОСС RU.31112.ИЛ0034) Схема декларирования: 1д

**Дополнительная информация** ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014 Изделия медицинские электрические. Часть 1-2. Общие требования безопасности с учетом основных функциональных характеристик. Параллельный стандарт. Электромагнитная совместимость. Требования и испытания Регистрационное удостоверение № ФСЗ 2011/10063 от 04.07.2011 года. Код ОКПД2 - 32.50.11.190. Условия хранения продукции в соответствии с ГОСТ 15150-69. Условия хранения конкретного изделия, срок хранения (службы) указываются в прилагаемой к продукции товаросопроводительной и/или эксплуатационной документации

**Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 31.01.2026 включительно**



(подпись)

М.П.

Экинджи Вера Борисовна

(Ф. И. О. заявителя)

**Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д- DE.PA01.B.70671/21**

**Дата регистрации декларации о соответствии: 03.02.2021**