

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.PA01.B.38228/21
Дата регистрации декларации	17.06.2021
Дата окончания действия декларации о соответствии	16.06.2026
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)	1027810294918
Идентификационный номер налогоплательщика (ИНН)	7826144707
Организационно-правовая форма	Общества с ограниченной ответственностью
Полное наименование юридического лица	ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "КАВО ДЕНТАЛ РУССЛАНД"
Сокращенное наименование юридического лица	ООО "КАВО ДЕНТАЛ РУССЛАНД"
Фамилия руководителя юридического лица	ШАВЫРИН
Имя руководителя юридического лица	АНДРЕЙ
Отчество руководителя юридического лица	АЛЕКСАНДРОВИЧ
Должность руководителя	ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ДИРЕКТОР
Адрес	
Адрес места нахождения	195112, РОССИЯ, ГОРОД САНКТ-ПЕТЕРБУРГ, ПРОСПЕКТ МАЛООХТИНСКИЙ, ДОМ 64, ЛИТЕРА В, ПОМЕЩЕНИЕ 26Н
Контактные данные	
Номер телефона	+7 8123244212
Номер факса	+7 8123244212
Сведения о государственной регистрации	
Наименование органа, зарегистрировавшего организацию в качестве юридического лица	Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы №15 по Санкт-Петербургу

Дата регистрации в качестве ЮЛ	06.05.2005
Дата присвоения ОГРН	02.12.2002
Код причины постановки на учет (КПП)	780601001

Изготовитель

Тип изготовителя	Иностранное лицо
Совпадает с заявителем	Нет
Полное наименование	"КаВо Дентал ГмбХ", Германия, KaVo Dental GmbH
Адрес	
Зарегистрировано на территории ЕАЭС	Да
Адрес места жительства	ГЕРМАНИЯ, Германия, Bismarckring 39, 88400 Biberach, Germany

Производственные площадки

ГЕРМАНИЯ, KaVo Dental GmbH, Bismarckring 39, 88400 Biberach, Germany

Адрес производства продукции

ГЕРМАНИЯ, KaVo Dental GmbH, Bismarckring 39, 88400 Biberach, Germany

Полное наименование

KaVo Dental GmbH

ГЕРМАНИЯ, KaVo Dental GmbH, Bahnhofstraße 20, 88447 Warthausen, Germany

Адрес производства продукции

ГЕРМАНИЯ, KaVo Dental GmbH, Bahnhofstraße 20, 88447 Warthausen, Germany

ГЕРМАНИЯ, Zollner Elektronik AG, Manfred-Zollner-Str.1, D-93499 Zandt, Germany

Адрес производства продукции

ГЕРМАНИЯ, Zollner Elektronik AG, Manfred-Zollner-Str.1, D-93499 Zandt, Germany

ВЕНГРИЯ, Zollner Elektronik Kft., Deakvari fasor 16-18, H-2600, Vac, Hungary

Адрес производства продукции

ВЕНГРИЯ, Zollner Elektronik Kft., Deakvari fasor 16-18, H-2600, Vac, Hungary

РУМЫНИЯ, S.C.ZES Zollner Electronic S.R.L., Principala, nr, 16 Paulesti, RO-447230, Satu Mare, Romania

Адрес производства продукции

РУМЫНИЯ, S.C.ZES Zollner Electronic S.R.L., Principala, nr, 16 Paulesti, RO-447230, Satu Mare, Romania

КИТАЙ, Zollner Electronic (Taicang) Co. Ltd, Ningbo East Road No.29 CN-215400, Taicang City Jiangsu Province, P.R. China

Адрес производства продукции

КИТАЙ, Zollner Electronic (Taicang) Co. Ltd, Ningbo East Road No.29 CN-215400, Taicang City Jiangsu Province, P.R. China

Сведения о продукции

Происхождение продукции

ГЕРМАНИЯ

Общее наименование продукции

Прибор по уходу за стоматологическими инструментами QUATTROcare Plus 2124A с принадлежностями, согласно приложению № 1 на 1 листе

Сведения об обозначении, идентификации и дополнительная информация о продукции

Наименование (обозначение) продукции

Прибор по уходу за стоматологическими инструментами QUATTROcare Plus 2124A с принадлежностями, согласно приложению № 1 на 1 листе

Иная информация о продукции

Регистрационное удостоверение на медицинское изделие Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № ФСЗ 2012/11715 от 16.06.2021 г.

Коды ОКПД 2

32.50.11.110

Код ТН ВЭД ЕАЭС

9018499000

Документ в соответствии с которым изготовлена продукция

Документ 1

Наименование документа

Нормативная документация изготовителя

Стандарты и иные нормативные документы, применяемые при подтверждении соответствия

Стандарт 1

Выбор из справочника (признак)

Да

Обозначение стандарта, нормативного документа

ГОСТ 30324.1.2-2012

Наименование стандарта, нормативного документа

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

Раздел (пункт, подпункт) стандарта, нормативного документа

разделы 3 и 36

Статус стандарта, нормативного документа

Утратил силу в РФ

Стандарт 2

Выбор из справочника (признак)	Да
Обозначение стандарта, нормативного документа	ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014
Наименование стандарта, нормативного документа	Изделия медицинские электрические. Часть 1-2. Общие требования безопасности с учетом основных функциональных характеристик.
Статус стандарта, нормативного документа	Действует

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

Страна места нахождения испытательной лаборатории	РОССИЯ
Признак аккредитации испытательной лаборатории	Да
Номер аттестата аккредитации испытательной лаборатории	RA.RU.21ME22
Наименование испытательной лаборатории	Испытательный центр электрооборудования ФБУ "Ростовский ЦСМ"
Дата внесения в реестр сведений об аккредитованном лице	16.07.2015

Протокол исследования (испытания) и измерения

Дата протокола	06.08.2019
Номер протокола	0604-08-19

Стандарты и иные нормативные документы, применяемые при подтверждении соответствия

Выбор из справочника (признак)	Да
Обозначение стандарта, нормативного документа	ГОСТ 30324.1.2-2012
Наименование стандарта, нормативного документа	Изделия медицинские электрические. Часть 1-2. Общие требования безопасности. Электромагнитная совместимость. Требования и методы испытаний
Статус стандарта, нормативного документа	Утратил силу в РФ
Выбор из справочника (признак)	Да
Обозначение стандарта, нормативного документа	ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014
Наименование стандарта, нормативного документа	Изделия медицинские электрические. Часть 1-2. Общие требования безопасности с учетом основных функциональных характеристик. Параллельный стандарт. Электромагнитная совместимость. Требования и испытания
Статус стандарта, нормативного документа	Действует

Документы, представленные заявителем**Договор на выполнение функций иностранного изготовителя**

Номер договора	21/09-1
Дата договора	21.09.2012

QR - код

