



## ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ФАРМГЕОКОМ-1", ООО  
"ФАРМГЕОКОМ-1"

зарегистрирован Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы № 46 по г. Москве  
28.12.2016 ОГРН: 5167746502017, место нахождения: 115201, РОССИЯ, ГОРОД МОСКВА,  
ПРОЕЗД КАШИРСКИЙ, ДОМ 23, СТРОЕНИЕ 10, ЭТАЖ 2 ПОМЕЩЕНИЕ 1, 2

В лице: ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ДИРЕКТОР ЭКИНДЖИ ВЕРА БОРИСОВНА

заявляет, что Прибор эндодонтический для определения рабочей длины корневого канала зуба апекслокатор «Райпекс 6» (Raypex 6) I. В Составе: 1. Блок электронный с дисплеем «Райпекс 6» (apex locator Raypex 6). 2. Устройство зарядное (charger). 3. Штекер контрольный (tester for operation check). II. Принадлежности к прибору «Райпекс 6» (Raypex 6): 1. Кабель измерительный (measurement cable). 2. Клеммы губные - 2 шт. (2 lip clips). 3. Клеммы для файлов - 2 шт. (2 file clips). 4. Зонд (touch probe). 5. Руководство пользователя (user manual).

код ОКПД2: 32.50.11.000, код ТН ВЭД: 9018499000,

Серийный выпуск,

Изготовитель: «ВДВ ГмБХ», место нахождения: ГЕРМАНИЯ, VDW GmbH, Bayerwaldstrasse 15, 81737 Munchen, Germany, Адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: ИЗРАИЛЬ, "Forum Engineering Technologies (96), Ltd", 1 Platin Street, New Industrial Zone, 75653 Rishon Lezion, Israel,

**Соответствует требованиям:** ГОСТ Р 50444-92, Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия, р. 3, 4; ГОСТ Р 50267.0-92, Изделия медицинские электрические. Часть 1. Общие требования безопасности; ГОСТ 30324.0.4-2002, Изделия медицинские электрические. Часть 1. Общие требования безопасности. 4. Требования безопасности к программируемым медицинским электронным системам; ГОСТ IEC 60601-1-1-2011, Изделия медицинские электрические. Часть 1-1. Общие требования безопасности. Требования безопасности к медицинским электрическим системам;

**Декларация о соответствии принята на основании протокола** № 11/121-2017 выдан 30.11.2017 испытательной лабораторией "Испытательная лаборатория Автономная некоммерческая организация "Центр качества, эффективности и безопасности медицинских изделий" RA.RU.21МД11; Регистрационного удостоверения № ФСЗ 2012/12618 от 30 июля 2012 года, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития; схема декларирования: 2д

Дата принятия декларации 20.10.2020

Декларация о соответствии действительна до 19.10.2023

М



(подпись)

ЭКИНДЖИ ВЕРА БОРИСОВНА

инициалы, фамилия

Сведения о регистрации декларации о соответствии RA.RU.11АБ69, Общество с ограниченной ответственностью "ЛенСерт", 195027, РОССИЯ, Г Санкт-Петербург, ул Магнитогорская, дом 30 литер А, офис 912

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС RU Д-ДЕ.АБ69.В.04740/20

Дата регистрации 20.10.2020



М.П.

(подпись)

Заболотная Татьяна Викторовна

инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации