

## ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью "ВМП"

наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявших декларацию о соответствии

Зарегистрирована Федеральной налоговой службы №13 по Московской области от 07 октября 2011.  
ОГРН: 1077759839629

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

Адрес: 141407, Россия, Московская область, город Химки, Куркинское шоссе, строение 2, помещение 2501, телефон: 8-499-707-23-73, адрес электронной почты: info@vygon-russia.ru  
адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Ерониной Тинатин Михайловны

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

заявляет, что

Изделия для компенсации дыхательной недостаточности в наборах и отдельных упаковках:

- набор для оказания экстренной помощи С.Р.А.Р Буссиак С.Р.А.Р. Set арт. 5562, в комплекте: устройство с коннектором манометра, лицевая маска, силиконовый ремешок крепления;
- комплект С.Р.А.Р. Буссиак С.Р.А.Р. Device арт. 5570 в комплекте: устройство с коннектором-трубкой для присоединения к манометру;
- кольцо FIO2 для (CPAP) FiO2 regulator device for С.Р.А.Р. Boussignac арт. 5566;
- лицевая маска Face mask арт. 5557;
- кислородная маска Охуген mask арт. 598;
- эндотрахеальная трубка ET tube with secondary lumen арт. 5516 (размерный ряд: длина 165мм, 230мм; внутренний диаметр, мм: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0; 5,5; 6,0; 6,5);
- направитель эндотрахеального зонда Bouge Boussignac арт. 5576;
- кислородный зонд Nasal Oxygen catheter арт. 595 (размерный ряд, диаметр: 8, 10, 12, 14, 16, 18 Fr);
- кислородная канюля Nasal oxygen cannula арт. 596 (диаметр 14 Fr);
- зонд для педиатрической вентиляции Tube for neonatal ventilation арт. 2595 (размерный ряд, внутренний диаметр, мм: 1,5; 2,0; 2,5; 3,0);
- зонд для педиатрической вентиляции Double tube for neonatal ventilation арт. 2596 (размерный ряд, внутренний диаметр, мм: 1,5; 2,0; 2,5; 3,0);
- клинок для ларингоскопа Safescope laryngoscope blade арт. 691;
- воздуховод Гведеля Guedel Airway арт. 5511.

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

Серийный выпуск, Код ОКПД 2 32.50.21.120, Код ТН ВЭД 9018

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 602-93 (ОКУН)

Изготовитель: «"ВИГОН С.А." VYGON S.A». Адрес: 5, rue Adeline 95440 ECOUEN, France, Франция  
наименование изготовителя, страны и т.п.)

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92 Разд. 3, 4, ГОСТ Р 50267.0-92, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010, ГОСТ Р ИСО 80601-2-12-2013

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

Декларация принята на основании: сертификата соответствия системы менеджмента качества № BREES.MS001.04600 от 25.10.2016г., до 25.10.2021г., ОС "ЭКОСЕРТ", аттестат аккредитации BREES.MS.31186.04ЖНУ0.001 от 26.03.2014 года до 26.03.2019 года; Регистрационное удостоверение ФСЗ 2012/12876 от 28.09.2012 г, выдано Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 25.10.2018

Декларация о соответствии действительна до 24.10.2021



(подпись)

Ероина Тинатин Михайловна  
(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии  
Регистрационный номер RA.RU.11АД37, Орган по сертификации продукции "Красно Дар" ООО "ИД  
Контроль"

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)  
адрес: 127018, РОССИЯ, город Москва, ул. Сущёвский Вал, д. 9, к. 1, оф.513

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС RU Д-FR.АД37.В.01358/18, от 25.10.2018  
(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П. Сальникова Елена Александровна  
(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

