



ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ УНИТАРНОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ "МОСКОВСКОЕ ПРОТЕЗНО-ОРТОПЕДИЧЕСКОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ" МИНИСТЕРСТВА ТРУДА И СОЦИАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, ФГУП "МОСКОВСКОЕ ПРОП" МИНТРУДА РОССИИ

зарегистрирован Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы № 46 по г. Москве 01.01.2008
ОГРН: 1037739258040, место нахождения: 125412, РОССИЯ, ГОРОД МОСКВА, ШОССЕ КОРОВИНСКОЕ, ДОМ 17А, адрес места осуществления деятельности: 344007, РОССИЯ, Ростовская обл, Ростов-на-Дону г, Соколова пр-кт, дом 26/24, телефон: +7 8633333913, адрес электронной почты: tech@rpor.ru

В лице: и.о. Управляющего филиалом «Ростовский» ФГУП «Московское ПрОП» Минтруда России Акулиничева Наталья Викторовна, Доверенность №18 от 22.06.2020

заявляет, что Трости опорные по ТУ 9451-009-03151403-2006, код ОКПД2: 32.99.21.120, Документ, в соответствии с которым изготовлена продукция: ТУ 9451-009-03151403-2006 Серийный выпуск,

Изготовитель: ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ УНИТАРНОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ "МОСКОВСКОЕ ПРОТЕЗНО-ОРТОПЕДИЧЕСКОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ" МИНИСТЕРСТВА ТРУДА И СОЦИАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, место нахождения: 125412, РОССИЯ, ГОРОД МОСКВА, ШОССЕ КОРОВИНСКОЕ, ДОМ 17А, Адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: «Ростовский» филиал ФГУП «Московское ПрОП» Минтруда России, 344007, РОССИЯ, Ростовская обл, Ростов-на-Дону г, Соколова пр-кт, дом 26/24,

Соответствует требованиям: ГОСТ ISO 10993-1-2011, Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования; ГОСТ ISO 10993-5-2011, Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы in vitro; ГОСТ ISO 10993-10-2011, Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия; ГОСТ ISO 10993-11-2011, Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 11. Исследования общетоксического действия; ГОСТ Р 52770-2016, Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний; ГОСТ Р 51632-2014, Технические средства реабилитации людей с ограничениями жизнедеятельности. Общие технические требования и методы испытаний, раздел 4;

Декларация о соответствии принята на основании протокола 20ДЕ.648.017 выдан 31.07.2017 испытательной лабораторией "Испытательная лаборатория медицинских изделий Федерального государственного бюджетного учреждения "Федеральный научно - клинический центр физико-химической медицины Федерального медико-биологического агентства" RA.RU.21МИ25; 20ДЕ.646.017 выдан 31.07.2017 испытательной лабораторией "Испытательная лаборатория медицинских изделий Федерального государственного бюджетного учреждения "Федеральный научно - клинический центр физико-химической медицины Федерального медико-биологического агентства" RA.RU.21МИ25; 20ДЕ.649.017 выдан 31.07.2017 испытательной лабораторией "Испытательная лаборатория медицинских изделий Федерального государственного бюджетного учреждения "Федеральный научно - клинический центр физико-химической медицины Федерального медико-биологического агентства" RA.RU.21МИ25; 858Д-17/1 выдан 28.07.2017 испытательной лабораторией "Испытательная лаборатория медицинских изделий Федерального государственного бюджетного учреждения "Федеральный научно - клинический центр физико-химической медицины Федерального медико-биологического агентства" RA.RU.21МИ25; 858Д-17 выдан 28.07.2017 испытательной лабораторией "Испытательная лаборатория медицинских изделий Федерального государственного бюджетного учреждения "Федеральный научно - клинический центр физико-химической медицины Федерального медико-биологического агентства" RA.RU.21МИ25; 858Д-17/2 выдан 28.07.2017 испытательной лабораторией "Испытательная лаборатория медицинских изделий Федерального государственного бюджетного учреждения "Федеральный научно - клинический центр физико-химической медицины Федерального медико-биологического агентства" RA.RU.21МИ25; Регистрационное удостоверение № ФСР 2010/06664 от 18.04.2017 года, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР), схема декларирования: 2д

Дата принятия декларации

31.07.2020

Декларация о соответствии действительна до

30.07.2023

М.П.

«Ростовский»

(подпись)

Акулиничева Наталья Викторовна

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-RU.АБ69.В.04351/20

Дата регистрации

31.07.2020

М.П.

"ЛенСерт"

(подпись)

Заболотная Татьяна Викторовна

инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации