ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Альтомедика»

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

ОГРН 1037726005393 от 13.03.2003 г., Инспекция МНС России № 26 по ЮАО г. Москвы

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

124489, г. Москва, г. Зеленоград, Сосновая аллея, дом 6а, строение 2, эт. 2 оф. 5,

тел. (495) 797-30-70

Адрес, телефон, факс

в лице

генерального директора А.И. Егорова

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

Заявляет, что

Продукция <u>Электрокардиограф многоканальный с автоматическим режимом переносной</u> ЭК12ТМ «Альтон» по ТУ 9441-101-141542244-2013, с принадлежностями

- I. Электрокардиограф многоканальный с автоматическим режимом переносной ЭК12ТМ «Альтон», варианты исполнения:
- «Альтон-103», «Альтон-103» A, «Альтон-103» AE, «Альтон-103» AM, «Альтон-103» AC,
- «Альтон-103» E, «Альтон-103» M, «Альтон-103» H, «Альтон-103» C, «Альтон-03»,
- «Альтон-03» E, «Альтон-03» M, «Альтон-03» C, «Альтон-03» T, «Альтон-06», «Альтон-06» E,
- «Альтон-06» М, «Альтон-06» С, «Альтон-06» Т, «Альтон-106», «Альтон-106» Е,
- «Альтон-106» М, «Альтон-106» Н, «Альтон-106» С и «Альтон-106» Т.
- II. Принадлежности:
- 1. Электрокардиограф ЭК12ТМ «Альтон-103».
- 2. Электрокардиограф ЭК12ТМ «Альтон-03».
- 3. Электрокардиограф ЭК12ТМ «Альтон-06».
- 4. Электрокардиограф ЭК12ТМ «Альтон-106».
- 5. Кабель пациента с элементами защиты, фирмы производитель FIAB SpA, Италия,
- Φ C3 2010/07536; «Представительство Корпорации «Тайко Хелскеа Груп АГ», Великобритания, Φ C3 2007/00767; «Чайна Циндао Брайт Медикал Мануфэкчуринг Ко., Лтд.», Китай, Φ C3 2012/12586 не более 10 шт.
- 6. Шнур питания от сети переменного тока, фирма производитель Hama GmbH & Co KG, Германия не более 5 шт.
- 7. Держатель рулона бумаги.
- 8. Электрод конечностный, фирма производитель «Папелес регистралес С.А. ЛЕССА», Испания, Φ C3 2008/03012; FIAB SpA, Италия, Φ C3 2010/07536; Φ ГБОУ БПО «НИТПУ», Россия, Φ CP 2009/04514 не более 20 шт.
- 9. Электрод грудной, фирма производитель «Папелес регистралес С.А. ЛЕССА»,
- Испания, ФСЗ 2008/03013; FIAB SpA, Италия, ФСЗ 2010/07536; ФГБОУ БПО «НИТПУ», Россия, ФСР 2009/04514 не более 20 шт.
- 10. Электрод одноразовый, фирма производитель «Уномедикал Лтд.», США, ФСЗ 2008/02776; ЗМ Канада Компани, Канада, ФСЗ 2010/07777; «Несслер Медицинтехник ГмбХ», Австрия,
- ФСЗ 2010/08444; «Леонард Ланг ГмбХ», Австрия, ФСЗ 2011/09805 не более 1000 шт.
- 11. Переходник для электродов одноразовых, фирма производитель FIAB SpA, Италия, Φ C3 2010/0736 не более 50 шт.
- 12. Комплект электродов для проведения нагрузочных проб ЗАО «Инструмент»,
- ФСР 2010/07491 не более 5 шт.;
- 13. Термобумага, размер 57 мм х 50 м, фирма производитель «ПИРРОНЕ энд Ко. С.р.Л.»,
- Италия, ФСЗ 2009/05530; «ЕВРОКАМИНА СРЛ», Италия, ФСЗ 2011/09407; «Леонард Ланг ГмбХ»,
- Австрия, ФСЗ 2011/09753; «Диаграмм Хальбах ГмбХ энд Ко. КГ», Германия, ФСЗ 2011/10531; ЗАО «Фабрика диаграммных бумаг», Россия,
- ФСР 2009/06045 не более 200 шт.
- 14. Аккумулятор NiMH типоразмера С не более 24 шт.
- 15. Гель ЭКГ, фирма производитель FIAB S.P.A., Италия, ФСЗ 2008/02806; «Леонхард Ланг ГмбХ»,
- Австрил, ФСЗ 2010/06070; ООО «Гельтек-Медика», Россия, ФСР 2010/08252 не более 10 шт.
- 16. Сумка для переноски «Миникос р».

17. Кабель для питания от бортовой сети автомобиля, 12 В – не более 5 шт. 18. Модуль радиоканала Bluetooth, фирма производитель Hama GmbH & Co KG, Германия – не более 5 комплектов. 19. Карта памяти типа SD – не более 5 шт. 20. Считыватель карт памяти SD (USB 2.0), фирма производитель Hama GmbH & Co KG, Германия - не 21. Сетевой блок питания – не более 5 шт. 22. Термобумага, размер 110 мм x 30 м, фирма производитель «ПИРРОНЕ энд Ко. С.р.Л.», Италия, ФСЗ 2009/05530, «ЕВРОКАМИНА СРЛ», Италия, ФСЗ 2011/09407»; «Леонард Ланг ГмбХ», Австрия, ФСЗ 2011/09753; «Диаграмм Хальбах ГмбХ энд Ко. КГ», Германия, ФСЗ 2011/10531; ЗАО «Фабрика диаграммных бумаг», Россия, ФСР 2009/06045 – не более 200 шт. 23. Аккумулятор, фирма производитель FIAM, Италия – не более 5 шт. 24. Сумка для переноски «Кофр-медик». 25. Адаптер связи с компьютером по последовательному интерфейсу. 26. Кабель связи с компьютером по последовательному интерфейсу. 27. Приемо-передатчик данных по стандартным сетям LAN или WLAN. 28. Адаптер связи приемо-передатчика данных по стандартным сетям LAN или WLAN. 29. Кабель связи приемо-передатчика данных по стандартным сетям LAN или WLAN. 30. Программное обеспечение «Кардис» - не более 5 шт. наименование, тип, марка продукции (услуги), на которую распространяется декларация 9018 11 000 0 код ОКПД2: 26.60.12.111 код ТН ВЭД: Серийный выпуск сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора /контракта/, накладная. наименование изготовителя, страны и т.п.) соответствует требованиям ΓΟCT P 50444-92 (p.p. 3, 4), ΓΟCT IEC 60601-2-51-2011, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014. ГОСТ Р 50267.0-92. ГОСТ Р 50267.25-94 обозначение нормативных документов, соответствие которым подтверждено данной декларацией, с указанием пунктов этих нормативных документов, содержащих требования для данной продукции (услуги) Дополнительная информация Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2013/809 от 02.10.2013 г. Декларация принята на основании протоколов испытаний № 031МИ-10.13 от 14.10.2013 г. ООО ИЦ «РЭМТЕСТ» № РОСС RU.0001.21AB37, протокола испытаний № 10/043-2016 от 10.10.2016 г. ИЛ АНО «Центр КЭБМИ» № RA.RU.21МД11 информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации Дата принятия декларации 27.01.2020 г. Декларация обрответствии действительна до 26.01.2023 г. Альтомедика' **Генеральный** директор А.И. Егоров инициалы, фамилия MILHOCKE Сведения о регистрации декларации о соответствии ООО «Орган по сертификации продукции МедЭкспертСертис» № RA.RU.11ИМ18 наименование и аттестат аккредитации органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию

ООО «Орган по сертификации продукции МедЭкспертСертис» № RA.RU.11ИМ18

наименование и аттестат аккредитации органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию
125239, Москва, бульвар Матроса Железняка, 3-14 (495) 749-30-88

адрес органа по сертификации

регистрационный номер декларации

№ РОСС RU Д-RU.ИМ18.В.00444/20

регистрационный номер декларации

дата регистрации

27.01.2020 г.

27.01.2020 г.

М.Р. Голомазов
инициалы, фамилия

М.П. Голомазов
инициалы, фамилия

Деклар ция о соответствии № РОСС R J Д-RU.ИМ18.В.00444/20 от 27.01 2020 г.