

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Олимпас Москва»

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

Зарегистрирован(а) Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы № 46 по г. Москве, дата регистрации 09.03.1993 года, ОГРН: 1027700273556

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

Адрес: 107023, Российская Федерация, город Москва, улица Электростановская, дом 27, строение 8, телефон: +74957302157, факс: +74957302157, почта: Olga.Galeva@olympus-europa.com

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Ершова Виталия Анатольевича

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

заявляет, что Микроскоп медицинский прямой CX для лабораторных исследований, с принадлежностями:

варианты исполнений CX23LEDRFS1, CX23LEDRFS2, CX23RTFS2, CX31RBSF, CX33RTFS2, CX33LTFS2, CX41RF, CX43RF, CX43LF.

Принадлежности:

1. Тубусы - бинокулярный, тринокулярный, эргономичный наклоняемый не более 2 шт.
2. Окуляры, микрометры окулярные, держатели микрометров окулярных не более 6 шт.
3. Столики предметные - механические, моторизированные, нагревательные не более 2 шт.
4. Держатели образца и препаратодержатели не более 2 шт.
5. Объективы не более 5 шт.
6. Конденсоры не более 2 шт.
7. Светофильтры и кубы флуоресцентные фильтровые, поляризационные не более 6 шт.
8. Призмы ДИК, светоделительные, анализаторы, поляризаторы, фазовые кольца, темнопольные вставки, линзы не более 8 шт.
9. Головки револьверные для крепления объективов и приспособлений не более 2 шт.
10. Осветители - флуоресцентные, светодиодные, оптоволоконные не более 3 шт.
11. Лампы - галогеновые, светодиодные, ртутные не более 10 шт.
12. Диафрагмы не более 5 шт.
13. Блоки питания ламп, домики ламп не более 3 шт.
14. Камера цифровая серий - DP, SC, UC, UM, XC, XM, LC не более 3 шт.
15. Программное обеспечение серии CELL, DP, CellSens, Stream, LabSens и программные модули к ним не более 3 шт.
16. Адаптеры для цифровой камеры, адаптеры C-mount не более 6 шт.
17. Блок архивации изображения с монитором, программным обеспечением и принтером не более 1 шт.
18. Кейс для транспортировки не более 1 шт.
19. Чехол пылезащитный не более 2 шт.
20. Кабель сетевой не более 4 шт.
21. Насадки дискуссионные не более 18 шт.
22. Держатели вставок и светофильтров, слайдеры не более 3 шт.
23. Объект-микрометры не более 4 шт.
24. Масло иммерсионное не более 5 шт.
25. Вставки промежуточные - увеличитель рабочего расстояния, оптовары, тубус переключения режимов ортоскопического, коноскопического обзора, рисовальные насадки не более 3 шт.
26. Центровочные окуляры, тестовые пластины, компенсаторы не более 3 шт.
27. Зеркало не более 1 шт.
28. Салфетки для чистки оптики не более 5 шт.
29. Держатель сетевого кабеля не более 1 шт.

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

Серийный выпуск, Код ОКПД 2 26.70.22.150, Код ТН ВЭД 9011800000

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 002-93 (ОКУН)

Изготовитель: «Olympus Corporation», адрес: 2951 Ishikawa-machi, Hachioji-shi, Tokyo, Япония

Организации-изготовители:

Olympus Soft Imaging Solutions GmbH, Johann-Krane –Weg 39, D-48149, Munster, Germany

Olympus (GuangZhou) Industrial Co., Ltd., № 3 Panshan building № 537, Northern Panyu Avenue, Panyu District, Guangzhou, 511400 Guangdong, China
INA MICRO OPTO CORPORATION, Mactan Export Processing II, Basak 6015 Lapu-Lapu City, Cebu, Philippines

наименование изготовителя, страны и т.п.)
соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92 Разделы 3, 4; ГОСТ Р 50267.0-92; ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010; ГОСТ ИЕС 60601-1-1-2011; ГОСТ 30324.0.4-2002

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

Декларация принята на основании: Регистрационного удостоверения на медицинское изделие № ФСЗ 2008/01701 от 01.11.2017 г., выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, Сертификата системы менеджмента качества ISO 13485:2016 № MD 540624 от 10.12.2017 года, выданного Органом по сертификации «Британский Институт Стандартов» (BSI), регистрационный номер № 7805321. (АДРЕС 389 Чизик Хай Роуд, Лондон W4 4AL, Соединенное Королевство)

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 19.11.2020

Декларация о соответствии действительна до 18.11.2023 г.



М.П.

(подпись)

Ершов В.А.

(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. Суцёвский Вал, д. 9, к. 1, оф.513

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС RU Д-JP.АД37.В.37655/20, от 19.11.2020

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П.

Гурьева Вера Михайловна

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

