

## ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Акционерное общество "КРОНТ-М" (АО "КРОНТ-М")

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

Зарегистрировано Администрацией Химкинского района Московской области 13.11.1992г. № 1370,

ОГРН 1025006172168

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

141402, Московская область, г. Химки, ул. Спартаковская, д. 9, пом. 1, телефон (495)572-84-10

адрес, телефон, факс

В ЛИЦЕ Генерального директора Сизикова Владимира Петровича

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

### ЗАВЯЛЯЕТ, ЧТО ПРОДУКЦИЯ

Устройство для обработки эндоскопов ЭНДОДЕЗ - "КРОНТ" по ТУ 9451-056-11769436-2016

В составе:

1. Устройство для обработки эндоскопов ЭНДОДЕЗ - «КРОНТ» – 1 шт.;
2. Источник питания (АС-DC адаптер) – 1 шт.
3. Магистраль заборная (1 шт.), в составе:
  - коннектор - 1 шт.;
  - трубка центральная  $\varnothing 5 \times 8$  (1000  $\pm$  50 мм.)- 1 шт.;
  - фильтр заборный- 1 шт.
4. Магистраль напорная (1 шт.), в составе:
  - коннектор – 1 шт.;
  - трубка центральная  $\varnothing 5 \times 8$  (1000  $\pm$  50 мм.) - 1 шт.;
  - предохранительный клапан №1- 1 шт.;
  - предохранительный клапан №2- 1 шт.;
  - трубка подключения  $\varnothing 5 \times 8$  (200 $\pm$ 50 мм.) - 5шт.;
  - адаптер 0001- 2шт.;
  - адаптер 0003- 2шт.;
  - адаптер 0006 – 1шт.;
  - адаптер 0007 – 1шт.;
  - адаптер комбинированный 0004 с уплотнителем- 1шт.;
  - адаптер комбинированный 0004 - 1шт.;
  - дроссель 0005 – 1 шт.;
  - дроссель 0005 комбинированный- 1шт.;
  - переходник У-образный D 4/6- 3шт.;
  - колпачок 0002 – 2шт.;
  - колпачок 0008 – 2шт.
5. Магистраль для продувки воздухом / промывания спиртом (1 шт.), в составе:
  - коннектор – 1 шт.;
  - трубка  $\varnothing 5 \times 8$  (200 $\pm$ 50 мм.) - 1шт.
6. Кронштейн для размещения устройства на стене (1 шт.)
7. Руководство по эксплуатации – 1 шт.
8. Упаковочный лист – 1 шт.
9. Запасные части комплект (1 шт.), в составе:
  - трубка  $\varnothing 5 \times 8$  (1000  $\pm$  50 мм.) - 2шт.;
  - трубка  $\varnothing 5 \times 8$  (200  $\pm$  50 мм.) – 7шт.;
  - адаптер 0001 – 6шт.;
  - адаптер 0003 – 4шт.;
  - адаптер 0006 – 2шт.;
  - адаптер комбинированный 0004 с уплотнителем - 2шт.;
  - адаптер комбинированный 0004 - 2шт.;
  - дроссель 0005 – 2 шт.
  - дроссель 0005 комбинированный - 2шт.;
  - переходник У-образный D 4/6 – 3шт.;
  - сетка фильтра 0,1 мм - 2шт.;
  - стяжка нейлоновая – 5шт.;
  - колпачок 0002 – 2шт.;
  - колпачок 0008 – 2шт.

наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация

Серийный выпуск

сведения о серийном выпуске, или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора /контракта/, накладная)

выпускаемая изготовителем

Акционерное общество "КРОНТ-М" (АО "КРОНТ-М")

наименование изготовителя

141402, Московская область, г. Химки, ул. Спартаковская, д. 9, пом. 1.

Место производства медицинского изделия

1. АО "КРОНТ-М", Россия, 601445, Владимирская область, Вязниковский район, МО г. Вязники (городское поселение), г. Вязники, ул. Metallistov, д. 2.

2. АО "КРОНТ-М", Россия, 601441, Владимирская область, Вязниковский район, МО г. Вязники (городское поселение), г. Вязники, ул. Благовещенская, д. 118.

адрес, наименование страны

по ТУ 9451-056-11769436-2016

наименование и обозначение документации изготовителя

Код ОКПД2: 32.50.50.190

Код ТН ВЭД: 8422 20 000 9

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ

ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ ИЕС 61010-1-2014

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

ДЕКЛАРАЦИЯ ПРИНЯТА НА ОСНОВАНИИ

Регистрационное удостоверение на медицинское изделие Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2017/6173 от 15.10.2020 г.;

Протокол технических испытаний № 2020-139.1 от 24.04.2020 г. ИЛ АО "НИИМТ", атт. акк. № РОСС RU.0001.517966

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

ДАТА ПРИНЯТИЯ ДЕКЛАРАЦИИ: 19.11.2020

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ ДЕЙСТВИТЕЛЬНА ДО: 19.11.2023



*В.П. Сизиков*  
подпись

В.П. Сизиков

инициалы, фамилия

Сведения о регистрации декларации о соответствии

ООО "ЦЕНТР СЕРТИФИКАЦИИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ВНИИМП"  
ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего

127422, г. Москва, Тимирязевская ул., д. 1, стр. 2, эт. 5, пом. 1, ком. 29, тел. (499) 641-55-27 ОГРН: 5077746891074

декларацию о соответствии

Аттестат рег. № RA.RU.11ИМ04 выдан 23.11.2015г. Федеральной службой по аккредитации

Дата регистрации 19.11.2020, регистрационный номер РОСС RU Д-RU.ИМ04.В.00188/20

дата регистрации и регистрационный номер декларации



Руководитель органа по  
сертификации

*А.В. Машков*  
подпись

А.В. Машков

инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации