

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью "Спидент" (ООО "Спидент")

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

Зарегистрирован(а) Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы №15 по Санкт-Петербургу, дата регистрации 20.01.2014 года, ОГРН: 1147847011322

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

Адрес: 191025, г. Санкт-Петербург, Дмитровский пер., д.13, оф. 7

телефон: +7 (812) 670-11-80, почта: info@spident.ru

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Шантара Романа Олеговича

(должность, фамилия, имя, отчество руководителя организации, от имени которой принимается декларация) заявляет, что Система стоматологическая адгезивная EsBond (ЭсБонд) в исполнениях:

1. Система стоматологическая адгезивная EsBond (ЭсБонд) в наборе:

1.1 Материал стоматологический адгезивный EsBond (ЭсБонд), флакон 5мл.-1 шт

1.2 Кисточка -30шт.

1.3 Держатель для кисточки - 1 шт.

1.4 Блок с защитой от света - 1 шт.

2. Материал стоматологический адгезивный EsBond (ЭсБонд), флакон 5мл.

3. Материал стоматологический адгезивный EsBond Activator (ЭсБонд Активатор), флакон 5мл.

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

Серийный выпуск, Код ОКПД 2 20.59.52.120, Код ТН ВЭД 3006 40 000 0

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: "СПИДЕНТ Ко., Лтд."/SPIDENT Co., Ltd.

Адрес: 203&312, Korea Industrial Complex, 722, Gojan-Dong, Namdong-Gu, Incheon, 405-821, Korea, Республика Корея

наименование изготовителя, страны и т.п.))

соответствует требованиям ГОСТ ISO 10993-1-2011; ГОСТ ISO 10993-4-2011; ГОСТ ISO 10993-5-2011; ГОСТ ISO 10993-10-2011; ГОСТ ISO 10993-11-2011; ГОСТ Р 52770-2016

(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 от 01 июня 2017 года № P3H 2017/5808 Сертификата системы менеджмента качества ISO13485:2016, Certificate KR99/51094, SGS United Kingdom Ltd, SPIDENT Co., Ltd. 203&312, Korea Industrial Complex, 722, Gojan-Dong, Namdong-Gu, Incheon, 405-821, Korea; Сертификата системы менеджмента качества ISO9001:2008, Certificate KR05/63824, SGS United Kingdom Ltd, SPIDENT Co., Ltd. 203&312, Korea Industrial Complex, 722, Gojan-Dong, Namdong-Gu, Incheon, 405-821, Korea

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 05.06.2020

Декларация о соответствии действительна до 04.06.2023 г.



(подпись)

Р.О. Шантар
(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер RA.RU.11AD37, Орган по сертификации продукции "Красно Дар" ООО "ИД Контроль"

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

адрес: 127018, РОССИЯ, город Москва, ул. Сушэвский Вал, д. 9, к. 1, оф.513

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС RU Д-KR.АД37.В.30405/20, от 05.06.2020

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

Гурьева Вера Михайловна

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

