



## ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "АРКОМ", ООО "АРКОМ" зарегистрирован Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы №15 по Санкт-Петербургу 06.10.2010 ОГРН: 1107847328027, место нахождения: 191015, РОССИЯ, ГОРОД САНКТ-ПЕТЕРБУРГ, УЛИЦА КИРОЧНАЯ, ДОМ 64, ЛИТЕРА А, ПОМЕЩЕНИЕ 14Н, телефон: +7 8123367717, адрес электронной почты: arkom@arkom-org.com

**В лице:** ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ДИРЕКТОР СЕЛЕЗНЕВ РОМАН ЮРЬЕВИЧ

заявляет, что Ирригаторы для полости рта стоматологические с принадлежностями: варианты исполнения: WP-260E2, WP-300E2, WP-450E2.

Принадлежности:

1. Насадка JT-450E.
2. Сменный резервуар: RR RESERVOIR.
3. Сменная ручка насадки: RH HANDLE.
4. Сменный резервуар: LRR RESERVOIR.
5. Зарядное устройство: AC/DC ADAPTOR.
6. Сумка-чехол: TRAVEL POUCH.

код ОКПД2: 32.50.21.121, код ТН ВЭД: 9019109009, Серийный выпуск

Изготовитель: "Water Pik, Inc." (Уотер Пик, Инк.), место нахождения: Соединенные Штаты Америки, 1730 East Prospect Road, Fort Collins, CO 80553, USA, Адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: "Providence Enterprise (Ganzhou) Co., Ltd.", КИТАЙ, Ganzhou Economic & Technological Development Zone Industrial Area, Ganzhou, Jiangxi, P.R. China

**Соответствует требованиям:** ГОСТ Р 52770-2016, Изделия медицинские. Требования безопасности. Методы санитарно-химических и токсикологических испытаний; ГОСТ ISO 10993-1-2011, Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования; ГОСТ ISO 10993-10-2011, Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия; ГОСТ ISO 10993-13-2016, Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 13. Идентификация и количественное определение продуктов деградации полимерных медицинских изделий; ГОСТ Р 50444-92, Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия. Разд. 3, 4; ГОСТ 31576-2012, Оценка биологического действия медицинских стоматологических материалов и изделий. Классификация и приготовление проб; ГОСТ Р 50267.0-92, Изделия медицинские электрические. Часть 1. Общие требования безопасности; ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014, Изделия медицинские электрические. Часть 1-2. Общие требования безопасности с учетом основных функциональных характеристик. Параллельный стандарт. Электромагнитная совместимость. Требования и испытания;

**Декларация о соответствии принята на основании:** Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСЗ 2012/12088 от 15.04.2016г., выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР); Сертификат ISO 13485:2016 № 0082213 от 03.10.2018г., выданный Intertek, признанной аудиторской организацией MDSAP (Medical Device Single Audit Program) схема декларирования: 1д



Дата принятия декларации

16.05.2019

Декларация о соответствии действительна до

15.05.2022

М.П.

СЕЛЕЗНЕВ РОМАН ЮРЬЕВИЧ

(подпись)

инициалы, фамилия

**Сведения о регистрации декларации о соответствии** RA.RU.11AБ69, Общество с ограниченной ответственностью "ЛенСерт", 195027, РОССИЯ, город Санкт-Петербург, Пискаревский проспект, 2, корпус 3, литер А, офис 852, 854

**Регистрационный номер декларации о соответствии**

РОСС RU Д-US.АБ69.В.01663/19

**Дата регистрации**

16.05.2019



М.П.

Вагер Галина Андреевна

(подпись)

инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации