

Декларація про відповідність

Виробник, адреса	Kirchner&Wilhelm GmbH+Co.KG Eberhardstr. 56 D-71679 Asperg Germany Телефон: +49 (0) 7141/68 188 -0 Телефакс: +49 (0) 7141/68 188 -11 info@kawemed.de www.kawemed.de
Уповноважений представник в Україні, адреса, тел, e-mail	ТОВ «Аламед» Україна, 01103, м.Київ, вул. Кіквідзе, 26, оф 62 Тел. +(38 044) 361-87-50 Факс +(38 044) 361-87-50 E-mail: alamedkiiev@i.ua
Визначення продукції	Гоніометр (перелік продукції вказаний у Додатку №1 до декларації)
Вимоги технічних регламентів	Додаток 1 Технічного регламенту щодо медичних виробів (основні вимоги до медичних виробів), затвердженого Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753
Процедура Технічного регламенту, що застосовується	Додаток 8 Технічного регламенту щодо медичних виробів (здійснення внутрішнього контролю виробництва медичних виробів), затвердженого Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753
Клас безпеки	I
Назва та адреса, за якою зберігається технічна документація з підтвердження відповідності	ТОВ «Аламед» Україна, 04080, ул. Межигорская 82а, оф 301 Тел. +(38 044) 361-87-50 Факс +(38 044) 361-87-50 E-mail: alamedkiiev@i.ua
Дата оформлення декларації відповідності	05.05.2017
Термін дії декларації	05.05.2022
Підпис уповноваженого представника в особі Директора ТОВ Аламед	Трунова О.П.



Додаток 1
до Декларації про відповідальність

Гоніометр

12.20600.001	Goniometer Länge:	213 mm, Breite: 45 mm	Гоніометр
12.20601.001	Finger-Goniometer, Länge:	105 mm, Breite: 45 mm	Гоніометр

