

# ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Имэкс» (ООО «Имэкс»), Россия

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

Зарегистрировано Межрайонной инспекцией Федеральной налоговой службы №15 по Санкт-Петербургу  
05.02.2008г., ОГРН 1089847045496

сведения о регистрации организации или индивидуального предпринимателя (наименование регистрирующего органа, дата регистрации, регистрационный номер),  
198096, г. Санкт-Петербург, ул. Зенитчиков, д. 5, лит. А, пом 7Н.  
Телефон: +7(812)643-38-48. Факс: +7(812)643-38-49.

адрес, телефон, факс)

в лице Генерального директора Симкина Виктора Валентиновича

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

заявляет, что Материалы пломбирочные стоматологические VOCO:

1. Композитные: Amaris, Amaris Caps, Amaris Flow, Amaris Gingiva; Grandio, Grandio Caps, Grandio Flow, Grandio Flow Caps, Grandio Seal; Admira, Admira Caps, Admira Flow, Admira Flow Caps, Arabesk Top, Arabesk Top Caps, Arabesk Flow, Arabesk Flow Caps; Rebuild DC, Rebuild LC, Rebuild SC, Rebuild Post; x-tra fil, x-tra fil Caps; Twinky Star; Bifix SE; Structur Premium.
2. Бондинговые: Admira Bond, Admira Bond Single Dose; Solobond M; Futurabond DC, Futurabond DC Single Dose, Futurabond NR, Futurabond NR Single Dose, Futurabond M, Futurabond M Single Dose.
3. Цементы: Ionolux, Ionofil, Ionofil Plus, Ionofil Plus AC, Voco Ionofil Molar, Voco Ionofil Molar AC, Voco Ionofil Molar AC Quick, Aqua Ionofil Plus, Argion Molar AC, Meron Plus AC.

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

Код ОК 005 (ОКП): -, Код ТН ВЭД ЕАЭС: 3006 40 000 0

(код ОК 005-93 и (или) ТН ВЭД России или ОК 002-93 (ОКУН),

Серийный выпуск

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

выпускаемой изготовителем "ФОКО ГМБХ", Германия, VOCO GmbH,  
27472 Cuxhaven, Anton-Flettner-Str. 1-3, Germany.  
Телефон: +49-47-21-7-19-0. Факс: +49-47-21-7-19-1-09.

Место производства медицинского изделия:

27472 Cuxhaven, Anton-Flettner-Str. 1-3, Germany

(наименование изготовителя - юридического лица или индивидуального предпринимателя, адрес, телефон, факс)

соответствует требованиям ГОСТ 31071-2012, ГОСТ ISO 7491-2012, ГОСТ 31574-2012, ГОСТ 31578-2012, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-9-2015, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ ISO 10993-12-2015, ГОСТ ISO 10993-18-2011, ГОСТ 31576-2012, ГОСТ Р 52770-2016

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

Декларация принята на основании протокола технических испытаний № 11/112-2017 от 28.11.2017г., Испытательная лаборатория АНО «Центр качества, эффективности и безопасности медицинских изделий», рег. № RA.RU.21MD11 с 07.04.2015г.; протокола токсикологических испытаний № 49-09/3П от 01.12.2017г., Испытательная лаборатория Общества с ограниченной ответственностью «Центр контроля качества Биолайф», рег. № RA.RU.21ЦК01 с 22.07.2015г.

Регистрационного удостоверения на медицинское изделие Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения № ФСЗ 2009/05713 от 17.12.2009г.

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 12.04.2018г.

Декларация о соответствии действительна до 12.04.2021г.

М.П.

(подпись)

В.В. Симкин

(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

ОСП АНО «Инновационный центр сертификации «СЕРТОС», рег. № RA.RU.11ИМ35 с 09.09.2015г.  
109548, Россия, Москва, улица Шоссейная, дом 1, корпус 2, офис 430

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

Дата регистрации 13.04.2018, регистрационный номер декларации РОСС DE.ИМ35.Д01323

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.В. Сафронов

(подпись, инициалы, фамилия Руководителя органа по сертификации)



# ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Имэкс» (ООО «Имэкс»), Россия

(наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявших декларацию о соответствии,  
Зарегистрировано Межрайонной инспекцией Федеральной налоговой службы №15 по Санкт-Петербургу  
05.02.2008г., ОГРН 1089847045496

сведения о регистрации организации или индивидуального предпринимателя (наименование регистрирующего органа, дата регистрации, регистрационный номер),  
198096, г. Санкт-Петербург, ул. Зенитчиков, д. 5, лит. А, пом 7Н.  
Телефон: +7(812)643-38-48. Факс: +7(812)643-38-49.

адрес, телефон, факс)

в лице Генерального директора Симкина Виктора Валентиновича

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

заявляет, что Материалы вспомогательные стоматологические VOCO:

1. Наконечники для смешивания: Mixing Tips, Intraoral Tips.
2. Лопаточки для смешивания: Mixing Spatulas.
3. Подложки для смешивания: Mixing Pad, Mixing Pallets.
4. Аппликаторы капсул: AC Activator, AC Applicator.
5. Аппликационные носики: Application cannulae.
6. Диспенсеры: Dispenser Type 1, Dispenser Type 2, Dispenser Type 3, Caps Dispenser.
7. Щёточки для нанесения: Endo Tim, Single Tim, Micro Tim; Easy Brush, Disposable Brushes.
8. Держатель для щётки: Brush holder.
9. Щётка для финирирования: Easygloss.
10. Финишная глазурь: Easy Glaze.
11. Расцветка: Shade Guide.
12. Маркер: Caries Marker.
13. Аппликатор для заполнения: Trifill Instrument.
14. Пластинки для базисов: Individuo Lux; Proflibase.
15. Защитные глазури: VOCO Profluorid Varnish, VOCO Profluorid Varnish Single Dose, Bifluorid 10, Bifluorid 10 Single Dose.

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

Код ОК 005 (ОКП): -, Код ТН ВЭД ЕАЭС: 3006 40 000 0

(код ОК 005-93 и (или) ТН ВЭД России или ОК 002-93 (ОКУН),

## Серийный выпуск

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

выпускаемой изготовителем "ФОКО ГмбХ", Германия, VOCO GmbH,

27472 Cuxhaven, Anton-Flettner-Str. 1-3, Germany.

Телефон: +49-47-21-7-19-0. Факс: +49-47-21-7-19-1-09.

Место производства медицинского изделия:

27472 Cuxhaven, Anton-Flettner-Str. 1-3, Germany

(наименование изготовителя - юридического лица или индивидуального предпринимателя, адрес, телефон, факс)

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92 (Разд. 3, 4), ГОСТ ISO 7491-2012, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-9-2015, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ ISO 10993-12-2015, ГОСТ ISO 10993-13-2016, ГОСТ ISO 10993-18-2011, ГОСТ 31576-2012, ГОСТ Р 52770-2016

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

Декларация принята на основании протокола технических испытаний № 11/111-2017 от 28.11.2017г., Испытательная лаборатория АНО «Центр качества, эффективности и безопасности медицинских изделий», рег. № RA.RU.21MD11 с 07.04.2015г.; протокола токсикологических испытаний № 49-09/2П от 01.12.2017г., Испытательная лаборатория Общества с ограниченной ответственностью «Центр контроля качества Биолайф», рег. № RA.RU.21ЦК01 с 22.07.2015г.

Регистрационного удостоверения на медицинское изделие Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения № ФСЗ 2009/05712 от 17.12.2009г.

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 12.04.2018г.

Декларация о соответствии действительна до 12.04.2021г.

М.П.

(подпись)

В.В. Симкин

(инициалы, фамилия)

## Сведения о регистрации декларации о соответствии

ОСП АНО «Инновационный центр сертификации «СЕРТОС», рег. № RA.RU.11ИМ35 с 09.09.2015г.

109548, Россия, Москва, улица Шоссейная, дом 1, корпус 2, офис 430

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

СЕРТИФИКАТОВ И ДЕКЛАРАЦИЙ Дата регистрации 13.04.2018, регистрационный номер декларации РОСС DE.ИМ35.Д01324

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.В. Сафронов

(подпись, инициалы, фамилия Руководителя органа по сертификации)

## ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Имэкс» (ООО «Имэкс»)

наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявших декларацию о соответствии  
Зарегистрировано Межрайонной инспекцией Федеральной налоговой службы №15 по Санкт-Петербургу, дата регистрации 05.02.2008г., ОГРН 1089847045496

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

Адрес: 198096, Россия, г. Санкт-Петербург, ул. Зенигчиков, д. 5, лит. А, пом 7Н. Телефон: +7(812)643-38-48. Факс: +7(812)643-38-49. Почта: imex2005@mail.ru

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Симкина Виктора Валентиновича

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

заявляет, что Материалы слепочные стоматологические VOCO: Ufi Gel hard C, Ufi Gel P, Ufi Gel SC, Contrast light regular, Contrast light fast, Contrast Medium, Contrast putty, Contrast putty soft, VOCO pac, VOCO pac C, Registrado X-tra.

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

Серийный выпуск, Код ОКПД 2: 20.59.52.120, Код ТН ВЭД ЕАЭС: 3407 00 000 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: «ФОКО ГмбХ/ VOCO GmbH». Адрес: 27472 Cuxhaven, Anton-Flettner-Str. 1-3, Germany, Германия. Фактический адрес: 27472 Cuxhaven, Anton-Flettner-Str. 1-3, Germany, Германия. Телефон: +49-47-21-7-19-0. Факс: +49-47-21-7-19-1-09.

(наименование изготовителя, страны и т.п.)

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92 Разд. 3, 4, ГОСТ 31573-2012, ГОСТ 31572-2012, ГОСТ Р 54966-2012, ГОСТ Р ИСО 10139-2-2012, ГОСТ ISO 7491-2012, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-4-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-9-2015, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ ISO 10993-12-2015, ГОСТ Р 52770-2016, ГОСТ 31576-2012

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

Декларация принята на основании: протокола испытаний № 2016-139.2 от 14.06.2016 года, Испытательная лаборатория ЗАО "НИИМТ", рег. № РОСС RU.0001.517966 с 15.04.2015 года; протокола токсикологических испытаний № 10-06П от 10.06.2016 года, Испытательная лаборатория Общества с ограниченной ответственностью "Центр контроля качества Биолайф", рег. № RA.RU.21ЦК01 с 22.07.2015 года, Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСЗ 2011/09582 от 21.04.2011 года, выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения; ЕС-Сертификат соответствия системы контроля качества № 0675GB410170301 от 01.03.2017 года, The Notified Body MEDCERT Zertifizierungs- und Prüfungsgesellschaft für die Medizin GmbH, per. № ZLG-BS-237.10.15, сертификат системы менеджмента качества № 0675GB438170301 от 01.03.2017 года, The Certification Body MEDCERT Zertifizierungs- und Prüfungsgesellschaft für die Medizin GmbH, per. № D-ZM-19630-04-00.

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 13.04.2018

Декларация о соответствии действительна до 12.04.2020

М.П.



Симкин Виктор Валентинович

(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер RA.RU.11МГ11, Орган по сертификации Общества с ограниченной ответственностью "Идеал Тест"

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

адрес: 105203, Россия, город Москва, ул. Парковая 12-я, дом 11, этаж 2, квартира/офис/помещение № V, ком. 1

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС DE.МГ11.Д12351, от 13.04.2018

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

Черепанова Анна Александровна

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)



## ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Имэкс» (ООО «Имэкс»), Россия

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

Зарегистрирован(а) Межрайонной инспекцией Федеральной налоговой службы №15 по Санкт-Петербургу, дата регистрации 05.02.2008, ОГРН: 1089847045496

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

Адрес: 198096, РОССИЯ, город Санкт-Петербург, ул. Зенитчиков, д. 5, лит. А, пом 7Н, телефон: +7(812)643-38-48, факс: +7(812)643-38-49

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Симкина Виктора Валентиновича

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

заявляет, что Материалы вспомогательные стоматологические VOCO:

1. Композитный состав для починки металлокерамики Cimara.
2. Композитное волокно для армирования GrandTEC.
3. Полировочная паста Klint.
4. Заполняющий состав Canason.
5. Очищающая жидкость Sikko Tim.
6. Поролоновые аппликаторы Pele Tim.
7. Травильный гель Vocacid.
8. Высушивающая паста Depulpin.
9. Изоляционные лаки Final Varnish LC, Amalgam Liner, Bifluorid 12, Fluoridin N5, Admira Protect, Admira Protect Single Dose.
10. Изоляционный композит LC Dam.
11. Отбеливающие составы VOCO Perfect Bleach 10%, VOCO Perfect Bleach 17%, VOCO Perfect Bleach Office.
12. Деревянные клинышки Curvy.
13. Разбавитель для изолаков Solvent.

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

Серийный выпуск, Код ОКПД 2 32.50.50.000, Код ТН ВЭД 3006400000

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), номер и дата договора или контракта о поставке продукции)

Изготовитель: «ФОКО ГмбХ», Адрес: ГЕРМАНИЯ, VOCO GmbH, 27472 Cuxhaven, Anton-Flettner-Str. 1-3, Germany. Место производства медицинского изделия: 27472 Cuxhaven, Anton-Flettner-Str. 1-3, Germany, телефон: +49-47-21-7-19-0, факс: +49-47-21-7-19-1-09

наименование изготовителя, страны и т.п.))

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92 (Разд. 3, 4), ГОСТ 31071-2012, ГОСТ 31574-2012, ГОСТ 31609-2012, ГОСТ ISO 7491-2012, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-4-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-9-2015, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ ISO 10993-12-2015, ГОСТ 31576-2012

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

Декларация принята на основании: протокола № 2016-138.2 от 14.06.2016г., Испытательная лаборатория ЗАО "НИИМТ", рег. № РОСС RU.0001.517966 с 15.04.2015г.; протокола токсикологических испытаний № 11-06П от 10.06.2016г., Испытательная лаборатория Общества с ограниченной ответственностью "Центр контроля качества Биолайф", рег. № RA.RU.21ЦК01 с 22.07.2015г. Регистрационного удостоверения на медицинское изделие Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения № ФСЗ 2011/09581 от 21.04.2011г.

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 12.04.2018

Декларация о соответствии действительна до 11.04.2020

М.П.



В.В. Симкин

(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер RA.RU.10АЯ46, Орган по сертификации "РОСТЕСТ- Москва"

Акционерного общества "Региональный орган по сертификации и тестированию"

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

адрес: 117418, Российская Федерация, г. Москва, Нахимовский проспект, д. 31

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС DE.АЯ46.Д75990 от 12.04.2018

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)



*Грищенко*  
(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

Зам. руководителя Грищенко Альмира Ахтямовна

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

## ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Имэкс» (ООО «Имэкс»), Россия  
наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявших декларацию о соответствии  
Зарегистрирован(а) Межрайонной инспекцией Федеральной налоговой службы №15 по Санкт-Петербургу, дата регистрации 05.02.2008, ОГРН: 1089847045496  
сведения о регистрации организации или индивидуального предпринимателя (наименование регистрирующего органа, дата регистрации, регистрационный номер)  
Адрес: 198096, РОССИЯ, город Санкт-Петербург, ул. Зенитчиков, д. 5, лит. А, пом 7Н, телефон: +7(812)643-38-48, факс: +7(812)643-38-49  
адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Симкина Виктора Валентиновича  
(должность, фамилия, имя, отчество руководителя организации, от имени которой принимается декларация)

заявляет, что Материалы пломбировочные стоматологические VOCO:  
Alfacom, Arabesk, Polofil Supra, Glasiosite Caps, Clip, Clip Caps, Clip F, Fissurit, Fissurit F, Fissurit FX, Structur 2SC, Structur 2QM, Grandio SO, Grandio SO Heavy Flow, Bifix QM, Provicol, Provicol C, Provicol QM, Meron, Meron Plus, Aqua Meron, Argion, Calcicur, Calcimol, Calcimol LC, Ionoseal, Ionobond, Solobond Plus.

(наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация,  
Серийный выпуск, Код ОКПД 2 32.50.50.000, Код ТН ВЭД 3006400000  
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), номер и дата договора или контракта о поставке продукции)

Изготовитель: «ФОКО ГмбХ», Адрес: ГЕРМАНИЯ, VOCO GmbH, 27472 Cuxhaven, Anton-Flettner-Str. 1-3, Germany. Место производства медицинского изделия: 27472 Cuxhaven, Anton-Flettner-Str. 1-3, Germany, телефон: +49-47-21-7-19-0, факс: +49-47-21-7-19-1-09  
наименование изготовителя, страны и т.п.)

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92 (Разд. 3, 4), ГОСТ ISO 7491-2012, ГОСТ 31574-2012, ГОСТ 31578-2012, ГОСТ 31071-2012, ГОСТ Р 55745-2013, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-4-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-9-2015, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ ISO 10993-12-2015, ГОСТ 31576-2012

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

Декларация принята на основании: протокола № 2016-140.2 от 14.06.2016 г., Испытательная лаборатория ЗАО "НИИМТ", рег. № РОСС RU.0001.517966 с 15.04.2015 г.; протокола токсикологических испытаний № 12-06П от 10.06.2016 г., Испытательная лаборатория Общества с ограниченной ответственностью "Центр контроля качества Биолайф", рег. № RA.RU.21ЦК01 с 22.07.2015 г. Регистрационного удостоверения на медицинское изделие Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения № ФСЗ 2011/09580 от 21.04.2011 г.  
(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 12.04.2018

Декларация о соответствии действительна до 11.04.2020

М.П.



(подпись)

В.В. Симкин

(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии  
Регистрационный номер RA.RU.10АЯ46, Орган по сертификации "РОСТЕСТ- Москва"  
Акционерного общества "Региональный орган по сертификации и тестированию"

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)  
адрес: 117418, Российская Федерация, г. Москва, Нахимовский проспект, д. 31

Регистрационный номер декларации о соответствии **РОСС DE.АЯ46.Д75991 от 12.04.2018**  
(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П. *А.С. Грищенко* Зам. руководителя Грищенко Альмира Ахтямовна  
(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)



Сведения о регистрации декларации о соответствии  
Регистрационный номер RA.RU.10АЯ46, Орган по сертификации "РОСТЕСТ- Москва"  
Акционерного общества "Региональный орган по сертификации и тестированию"  
адрес: 117418, Российская Федерация, г. Москва, Нахимовский проспект, д. 31  
Регистрационный номер декларации о соответствии **РОСС DE.АЯ46.Д75991 от 12.04.2018**  
(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П. *А.С. Грищенко* Зам. руководителя Грищенко Альмира Ахтямовна  
(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

