



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ  
ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ



**Заявитель:** АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО "ГОСУДАРСТВЕННЫЙ РЯЗАНСКИЙ ПРИБОРНЫЙ ЗАВОД", Место нахождения: 390000, РОССИЯ, ОБЛАСТЬ РЯЗАНСКАЯ, ГОРОД РЯЗАНЬ, УЛИЦА СЕМИНАРСКАЯ, 32, Адрес места осуществления деятельности: 391300, РОССИЯ, Рязанская обл, г Касимов, ул Индустриальная, дом 3, ОГРН: 1116234013598, Номер телефона: +7 4913122921, Адрес электронной почты: fax@kaspz.ru

**В лице:** директор по ТГН - директор Касимовского приборного завода Караваяев Валерий Михайлович

заявляет, что Стерилизатор воздушный настольный с программным управлением циклами стерилизации, дезинфекции и сушки, и системой принудительного охлаждения изделий ГП-40-Ох-ПЗ

**Изготовитель:** АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО "ГОСУДАРСТВЕННЫЙ РЯЗАНСКИЙ ПРИБОРНЫЙ ЗАВОД", Место нахождения: 390000, РОССИЯ, ОБЛАСТЬ РЯЗАНСКАЯ, ГОРОД РЯЗАНЬ, УЛИЦА СЕМИНАРСКАЯ, 32

Документ, в соответствии с которым изготовлена продукция: ТУ 9451-007-07505566-99  
Коды ТН ВЭД ЕАЭС: 8419200000

Серийный выпуск

**Соответствует требованиям** ТР ТС 020/2011 Электромагнитная совместимость технических средств

**Декларация о соответствии принята на основании протокола № 2783-2621-19** выдан 11.04.2019 испытательной лабораторией "Испытательная лаборатория «ИЛ БТ» Общества с ограниченной ответственностью «Испытательная лаборатория электротехнической продукции ЭМС»" RA.RU.21ML31; Схема декларирования: 1д

**Дополнительная информация** Стандарты и иные нормативные документы: ГОСТ 15150-69, Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды; ГОСТ Р 50444-92, Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия; ГОСТ 31508-2012, Изделия медицинские. Классификация в зависимости от потенциального риска применения. Общие требования; ГОСТ 22649-83, Стерилизаторы воздушные медицинские. Общие технические условия; ГОСТ Р МЭК 61326-1-2014, Оборудование электрическое для измерения, управления и лабораторного применения. Требования электромагнитной совместимости. Часть 1. Общие требования; ГОСТ 12.2.091-2012, Безопасность электрического оборудования для измерения, управления и лабораторного применения. Часть 1. Общие требования; ISO 9001:2015, Системы менеджмента качества. Требования; ISO 13485:2016, Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Требования к регулированию; Регистрационное удостоверение на медицинское изделие от 02 марта 2021 года № ФСР 2009/04872

**Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 05.04.2026 включительно**



Караваяев Валерий Михайлович

(Ф. И. О. заявителя)

**Регистрационный номер декларации о соответствии:**

ЕАЭС N RU Д-RU.PA01.B.95532/21

**Дата регистрации декларации о соответствии:**

06.04.2021