

# ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ

№ / Ред.-Індекс  
Станом на:

ZRC-14/00  
08.11.2018

Ми,

**Приватне підприємство «Галіт»**

знаходимося за адресою :

вул. 15 квітня 6Є, с. Байківці, Тернопільський район,  
Тернопільська область, Україна

декларуємо про наступне:

<b>Назва виробу:</b>	Паста полірувальна для композитів										
<b>Версія виконання</b>	<table border="1"><thead><tr><th>№</th><th>Каталоговий номер</th><th>Назва медичного виробу англійською мовою</th><th>Назва медичного виробу українською мовою</th></tr></thead><tbody><tr><td>1.</td><td>CPAA2050</td><td>Composite Polishing Paste (35 g)</td><td>Паста полірувальна для композитів, 35 г</td></tr></tbody></table>	№	Каталоговий номер	Назва медичного виробу англійською мовою	Назва медичного виробу українською мовою	1.	CPAA2050	Composite Polishing Paste (35 g)	Паста полірувальна для композитів, 35 г		
№	Каталоговий номер	Назва медичного виробу англійською мовою	Назва медичного виробу українською мовою								
1.	CPAA2050	Composite Polishing Paste (35 g)	Паста полірувальна для композитів, 35 г								
<b>Виробник:</b>	Zirkonzahn S.r.l.										
<b>Адреса виробника:</b>	Zona Produttiva an der Ahr 7, 39030 Gais BZ, Italy Tel +39 0474 066 660 Fax +39 0474 066 661 info@zirkonzahn.com										
<b>Уповноважений представник в Україні:</b>	Приватне підприємство «Галіт»										
<b>Адреса уповноваженого представника та місце зберігання технічної документації:</b>	вул. 15 квітня 6Є, с. Байківці, Тернопільський район, Тернопільська область, Україна										
<b>Класифікація:</b>	Клас I (Додаток 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів №753 затверджений Постановою КМУ від 02 жовтня 2013 року)										
<b>Процедура проведення оцінки відповідності:</b>	Додаток № 8 (Порядок здійснення внутрішнього контролю виробництва медичних виробів) - Технічний регламент щодо медичних виробів (затверджений Постановою КМУ від 02 жовтня 2013 року №753)										

Вищевказані вироби відповідають основним вимогам для медичних виробів згідно Технічного регламенту щодо медичних виробів (затверджений Постановою КМУ від 02 жовтня 2013 року №753)

Технічна документація на медичні вироби розроблена та впроваджена. Декларація складена під повну відповідальність виробника. Відповідальність за достовірність наданої документації несе виробник.

Дана декларація є чинна до 31 грудня 2022 року.

Відповідальний за складання і видання декларації відповідності	Уповноважений представник в Україні: Приватне підприємство «Галіт» вул. 15 квітня 6Є, с. Байківці, Тернопільський район, Тернопільська область, Україна м. Тернопіль, 08111, 2018
Місце і дата видання:  Директор Приватного підприємства «Галіт»	 Золотий Володимир Петрович