



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Заявитель Общество с ограниченной ответственностью «Эй энд Ди РУС», (уполномоченное изготовителем лицо на основании договора №2018-ADR от 01.11.2018 г).

Место нахождения: 117545, Российская Федерация, город Москва, улица Дорожная, дом 3, корп.6, комн. 86. Адрес места осуществления деятельности: 121357, Российская Федерация, город Москва, улица Верейская, дом 17, Основной государственный регистрационный номер: 1067746787294, телефон: 84959373344, адрес электронной почты: info@and-rus.ru

В лице Вице-президента Корженевской Екатерины Юрьевны, действующего на основании доверенности № 39 от 22.04.2019 года.

заявляет, что Ингалятор компрессорный, модели: CN-231, CN-232, CN-233, CN-234 с принадлежностями

Продукция изготовлена в соответствии с требованиями: ТР ТС 020/2011 "Электромагнитная совместимость технических средств"

Изготовитель «Эй энд Ди Компании Лтд.», Япония, A&D Company Ltd.

Место нахождения и адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: Япония, 3-23-14, Higashi-Ikebukuro, Toshima-ku, Tokyo, 170-0013, Japan. Филиалы изготовителя: 1. A&D Company Ltd., 1-243 Asahi, Kitamoto-shi, Saitama-ken, 364-8585, Japan.

2. Shenzhen Bi-Rich Medical Devices Co. Limited, The 1st Building of No. 10, Xinqiao GangZai Road, Xinqiao street, Boa'An District, 518125, Shenzhen City, Guangdong Province, China.

3. A&D Electronics (Shenzhen) Co., Ltd., 1-5/F, Building #4, Hengchangrong High Tech Industry Park, Shangnan East Road, Hongtian, Shajing, Bao'an District, Shenzhen, Guangdong, 518125, China.

4. Vega Technologies Inc., Yang-Wu District, Da Lang Town, Dong Guan City, Guang Dong Province, China.

5. Dongguan Polygreen Technology Co., Ltd., Hsinchiao Industrial Zone, Huangjiang, Dongguan, Guangdong, China.

Код ТНВЭД ЕАЭС 9019 20 000 0, серийный выпуск

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

Декларация о соответствии принята на основании протокола испытаний №2019.D-299.11СР от 02.12.2019г. ООО Испытательный лабораторный центр "МедТестПрибор", рег. № РОСС RU.0001.21МП26 от 22.07.2015 Схема декларирования: 3д

Дополнительная информация Обозначение и наименование стандартов: ГОСТ 30324.1.2-2012 (IEC 60601-1-2:2001) Изделия медицинские электрические. Часть 1-2. Общие требования безопасности. Электромагнитная совместимость. Требования и методы испытаний. Срок службы и условия хранения в соответствии с руководством по эксплуатации.

Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 04.12.2024 включительно



Корженевская Екатерина Юрьевна
(Ф.И.О. заявителя)

Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-JP.НВ09.В.00977/19

Дата регистрации декларации о соответствии 05.12.2019