



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ
ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ



Заявитель Общество с ограниченной ответственностью "ЭЙ энд ДИ РУС"

Место нахождения (адрес юридического лица): 117545, Россия, город Москва, улица Дорожная, дом 3, корпус 6, комната 8Б

Адрес места осуществления деятельности: 121357, Россия, город Москва, улица Верейская, дом 17

Основной государственный регистрационный номер 1067746787294.

Телефон: +74959373344 Адрес электронной почты: info@and-rus.ru

в лице операционного директора Исаенкова Александра Александровича, действующего на основании доверенности № 61 от 15.06.2022

заявляет, что Ингалятор компрессорный (небулайзер), модели CN-123, CN-233 Плюс, CN-233 Детский, CN-231, CN-232 Детский, CN-233, CN-235, CN-236.

Изготовитель A&D Company Ltd. «ЭЙ энд ДИ Компани Лтд.», Япония

Место нахождения (адрес юридического лица) и адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: Япония, 3-23-14, Higashi-Ikebukuro, Toshima-ku, Tokyo, 170-0013, Japan

Место производства: Япония, A&D Company, Limited, 1-243 Asahi, Kitamoto-shi, Saitama-ken, 364-8585, Japan

Место производства: Китай, Shenzhen Bi-Rich Medical Devices Co. Limited, The 1st Building of No. 10, Xinqiao GangZai Road, Xinqiao Street, Bao' An District, Shenzhen City, Guangdong Province, 518125, P.R. China

Место производства: Китай, Vega Technologies Inc., Yang-Wu District, Da Lang Town, Dong Guan City, Guang Dong Province, P.R. China

Код (коды) ТН ВЭД ЕАЭС: 9019200000

Серийный выпуск

соответствует требованиям

Технического регламента Таможенного союза "Электромагнитная совместимость технических средств" (ТР ТС 020/2011)

Декларация о соответствии принята на основании

Протокола испытаний № 24796ИЛНВО от 06.12.2022 года, выданного Испытательным центром Общества с ограниченной ответственностью "ПРОММАШ ТЕСТ" (уникальный номер записи об аккредитации в реестре аккредитованных лиц RA.RU.21BC05)

руководства по эксплуатации, паспорта

Схема декларирования соответствия: 3д

Дополнительная информация

ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014 "Изделия медицинские электрические. Часть 1-2. Общие требования безопасности с учетом основных функциональных характеристик. Параллельный стандарт.

Электромагнитная совместимость. Требования и испытания" (разделы 4 и 6). Срок и условия хранения указаны в эксплуатационной документации, приложенной к изделию.

Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 07.12.2027 включительно.

(подпись)

М.П.

Исаенков Александр Александрович

(Ф.И.О. заявителя)

Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-JP.РА08.В.91241/22

Дата регистрации декларации о соответствии: 08.12.2022

