



**ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ
ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ**

Заявитель Общество с ограниченной ответственностью "ФИРМА КОНСАЛТИНГ И КОММЕРЦИЯ"

Место нахождения и адрес места осуществления деятельности: 117218, Россия, город Москва, улица Новочерёмушкинская, Дом 34, Корпус 1, Пом. VII.

Основной государственный регистрационный номер 1027739080160.

Телефон: +7 (495) 718-88-00 Адрес электронной почты: info@kkrus.com

в лице Генерального директора Стародумова Юрия Михайловича

заявляет, что Медицинские изделия: Прибор для измерения артериального давления и частоты пульса цифровой DS с принадлежностями: варианты исполнения: DS-10, DS-10a, DS-11, DS-11a

Изготовитель «НИХОН СЕЙМИЦУ СОКИ КО., ЛТД.»/ Nihon Seimitsu Sokki Co., Ltd.

Место нахождения и адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: Япония, 2508-13 Nakago, Shibukawa Gunma 377-0293, Japan

Предприятие-изготовитель согласно приложению № 1 на 1 листе, всего 1 позиция. Продукция изготовлена в соответствии с ДИРЕКТИВОЙ 2014/30/EU ЕВРОПЕЙСКОГО ПАРЛАМЕНТА И СОВЕТА от 26 февраля 2014 г. «О гармонизации законодательств государств-членов ЕС в области электромагнитной совместимости»

Код (коды) ТН ВЭД ЕАЭС: 9018901000

Серийный выпуск.

соответствует требованиям

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

Декларация о соответствии принята на основании

Протокола испытаний № 4110-18/430 от 18.12.2018 года, выданного Испытательной лабораторией Федерального бюджетного учреждения "Государственный региональный центр стандартизации, метрологии и испытаний в г. Москве" (регистрационный номер аттестата аккредитации РОСС RU.0001.21ГА31)

Техническое досье, состоящее из документов, содержащих доказательства соответствия продукции требованиям технического регламента.

Схема декларирования соответствия: Зд

Дополнительная информация

ГОСТ 30324.1.2-2012 "Изделия медицинские электрические. Часть 1-2. Общие требования безопасности.

Электромагнитная совместимость. Требования и методы испытаний" разделы 3, 36. ДИРЕКТИВА 2014/30/EU ЕВРОПЕЙСКОГО ПАРЛАМЕНТА И СОВЕТА от 26 февраля 2014 г. «О гармонизации законодательств государств-членов ЕС в области электромагнитной совместимости»

Регистрационное удостоверение № РЗН 2018/7747 от 30.10.2018 г., Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР), РФ.

Условия хранения, срок службы указаны в сопроводительной документации. Предприятие-изготовитель согласно Приложению 1 на 1 листе, всего 1 позиции.

Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 19.12.2021 включительно

(подпись)

М.П.

Стародумов Юрий Михайлович

(Ф.И.О. заявителя)

Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-JP.АЯ46.В.02559/18

Дата регистрации декларации о соответствии: 20.12.2018

ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ

ПРИЛОЖЕНИЕ №1 Лист 1

к ДЕКЛАРАЦИИ О СООТВЕТСТВИИ ЕАЭС N RU Д-JP.АЯ46.В.02559/18

Информация о предприятиях-изготовителях на продукцию которых распространяется действие
Декларации о соответствии ТР ЕАЭС

Полное наименование предприятия-изготовителя	Адрес (место нахождения)
NISSEI PRECISION INSTRUMENTS (SUZHOU) CO., LTD.	Китай, Room 501-502 Zhonghuan Building, Suzhou National Environmental, New & Hi-tech Industrial Park, No. 369, Lushan Road, 215129 Suzhou New District, Jiangsu Province, P.R. of China

Генеральный директор



подпись

Стародумов Юрий Михайлович

(Ф.И.О. заявителя)