



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Заявитель, Общество с ограниченной ответственностью «Эй энд Ди Рус», ОГРН: 1067746787294.

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

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

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

в лице Исполнительного директора Исаенкова Александра Александровича, действующего на основании доверенности № 132 от 20.12.2017 года

заявляет, что Прибор для измерения артериального давления и частоты пульса цифровой серии UA, моделей: UA-604, UA-605, UA-620, UA-640, UA-667, UA-668, UA-669, UA-670, UA-704, UA-705, UA-767, UA-774, UA-777, UA-778, UA-779, UA-780, UA-787, UA-790, UA-877, UA-888, UA-1100, UA-1200, UA-1300, UA-1400, UA-1500

изготовитель: «A&D Company Ltd.»

Место нахождения (адрес юридического лица): 3-23-14, Higashi-Ikebukuro, Toshima-ku, Tokyo 170-0013 Япония, Япония.

Адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: 1-243, Asahi, Kitamoto-shi, Saitama-ken, 364-8585, Япония. Япония.

Адреса мест осуществления деятельности филиалов по изготовлению продукции:

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

2. No. 28, Street 5, Integrated Township and Industrial Park VSIP Bac Ninh, Phu Chan commune, Tu Son Town, Bac Ninh province, Vietnam, Вьетнам («A&D Vietnam Limited»).

Код ТН ВЭД ЕАЭС 9018 90 100 0

Серийный выпуск.

соответствует требованиям

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

Декларация о соответствии принята на основании

Протокола испытаний № 2018.D-106.09CP от 03.10.2018 года, выданного Обществом с ограниченной ответственностью Испытательный лабораторный центр "МедТестПрибор", аттестат аккредитации РОСС RU.0001.21МП26; эксплуатационной документации (руководства по эксплуатации на медицинское изделие) версия № ADUA780 0118.

Схема декларирования: Зд

Дополнительная информация

Стандарты, в результате применения которых на добровольной основе обеспечивается соблюдение требований технического регламента: ГОСТ 30324.1.2-2012 (IEC 60601-1-2:2001) (разделы 3 и 36) «Изделия медицинские электрические. Часть 1-2. Общие требования безопасности. Электромагнитная совместимость. Требования и методы испытаний». Условия хранения в соответствии с руководством по эксплуатации и ГОСТ Р 50444-92. Срок службы – 10 лет.

Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 27.11.2023 включительно

(подпись)



Исаенков Александр Александрович

(Ф.И.О. заявителя)

Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-JP.АЛ87.В.00013/18

Дата регистрации декларации о соответствии: 07.12.2018