



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Заявитель ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОБИЛИС". Место нахождения и адрес места осуществления деятельности: 117105, Россия, город Москва, проезд Нагорный, Дом 10, Корпус 2, Подъезд 4, Этаж 2, Комната 222.

Основной государственный регистрационный номер 1127746612278.

Телефон: +74951280819, Адрес электронной почты: info@nobilis-tm.ru.

в лице Генерального директора Чинилова Сергея Сергеевича

заявляет, что Прибор для комплексной аппаратно-программной обработки, сохранения, приёма и передачи физиологических параметров человека "ТачМед" (TouchMed) по ТУ 32.50.50-001-11354155-2019, варианты исполнения:

1. ОТМ (на базе ПК), в составе:

1.1. ОТМ (на базе ПК) с предустановленным программным обеспечением.

1.2. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

1.3. Паспорт - 1 шт.

2. ТТМ (на базе мини-компьютера), в составе:

2.1. ТТМ (на базе мини-компьютера) с предустановленным программным обеспечением.

2.2. Экран/монитор - 1 шт. (при необходимости).

2.3. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

2.4. Паспорт - 1 шт.

Изготовитель ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОБИЛИС". Место нахождения: 117105, Россия, город Москва, проезд Нагорный, Дом 10, Корпус 2, Подъезд 4, Этаж 2, Комната 222. Адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: 117105, Россия, город Москва, проезд Нагорный, дом 10, корпус 2, строение 3, подъезд 8, этаж 1, комнаты 23, 9е.

Продукция изготовлена в соответствии с ТУ 32.50.50-001-11354155-2019 "Прибор для комплексной аппаратно-программной обработки, сохранения, приёма и передачи физиологических параметров человека "ТачМед" (TouchMed)». Технические условия."

Код (коды) ТН ВЭД ЕАЭС: 9018908409

Серийный выпуск.

соответствует требованиям

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

Декларация о соответствии принята на основании

протокола № 01049-Т-19 от 20.10.2020 года, выданного Испытательным центром «КЦМТ», свидетельство о подтверждении компетентности испытательной лаборатории (центра) РОСС RU.1902.05ИЦ07.

Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № РЗН 2020/11354 от 27 июля 2020 года, выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР).

Схема декларирования соответствия: 1д.

Дополнительная информация

раздел 8 ГОСТ 30804.6.1-2013 "Совместимость технических средств электромагнитная. Устойчивость к электромагнитным помехам технических средств, применяемых в жилых, коммерческих зонах и производственных зонах с малым энергопотреблением. Требования и методы испытаний", раздел 7 ГОСТ 30804.6.3-2013 "Совместимость технических средств электромагнитная. Электромагнитные помехи от технических средств, применяемых в жилых, коммерческих зонах и производственных зонах с малым энергопотреблением. Нормы и методы испытаний". Условия хранения продукции в соответствии с ГОСТ 15150-69. Срок хранения (службы, годности) указан в прилагаемой к продукции товаросопроводительной и/или эксплуатационной документации.

Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 20.10.2025 включительно.

подпись

М.П.

Чинилов Сергей Сергеевич

(Ф.И.О. заявителя)

Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-RU.НВ35.В.03461/20

Дата регистрации декларации о соответствии: 21.10.2020