



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Заявитель, Общество с ограниченной ответственностью «ЭЙ энд ДИ РУС», ОГРН: 1067746787294.

Адрес места нахождения: 117545, Российская Федерация, город Москва, улица Дорожная, дом 3, корпус 6, комната 8б.

Адрес места осуществления деятельности: 121357, Российская Федерация, 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 Ингалятор компрессорный, модели: CN-231, CN-232, CN-233, CN-234

изготовитель: «A&D Company, Limited» («ЭЙ энд ДИ Компани, Лимитед»)

Адрес места нахождения: 3-23-14, Higashi-Ikebukuro, Toshima-ku, Tokyo, 170-0013, Japan, Япония.

Адреса мест нахождения филиалов:

- 1-243 Asahi, Kitamoto-shi, Saitama-ken, 364-8585 Japan, Япония («A&D Company, Limited»);
- Datanyang Industrial Zone, Tantou Village, Songgang Town, Bao'an District, Shenzhen Guangdong Province, 518105, China, Китай («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, P.R. China, Китай («A&D Electronics (Shenzhen) Co., Ltd»);
- No. 10th, Hongqian 2nd Road, ShangNan, Shajing street, Boa'An District, 518125, Shenzhen City, Guangdong Province, China, Китай («Shenzhen Bi-Rich Medical Devices Co. Limited»).

Код ТН ВЭД ЕАЭС 9019 20 000 0

Серийный выпуск

соответствует требованиям

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

Декларация о соответствии принята на основании

Протокол испытаний № 9 ЭМС/2018 от 05.02.2018 года, выданный испытательным центром Общества с ограниченной ответственностью «ЦЕНТР СЕРТИФИКАЦИИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ВНИИМП» (ООО «ЦСМИ ВНИИМП»).

Схема декларирования: 1д

Дополнительная информация

Стандарты, в результате применения которых на добровольной основе обеспечивается соблюдение требований технического регламента: СТБ МЭК 60601-1-2-2006 (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 - 6 лет.

Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 08.02.2023 включительно

(подпись)



Исаенков Александр Александрович
(Ф.И.О. заявителя)

Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-JP.АЛ87.В.00521

Дата регистрации декларации о соответствии: 09.02.2018