



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ



Заявитель ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "АРМЕДИКА"

Место нахождения (адрес юридического лица) и адрес места осуществления деятельности: 620075, Россия, Свердловская область, город Екатеринбург, улица Шевченко, дом 20, помещение 7.

Основной государственный регистрационный номер 1176658002070.

Телефон: 8 (343) 286-42-73 Адрес электронной почты: torgi@yukigroup.ru

в лице Генерального директора Приходкина Юрия Игоревича

заявляет, что Аппарат визуализации вен проекционный в вариантах исполнения по ТУ 26.60.12-002-0162467818-2021, зарегистрированные товарные знаки MED-MOS и ЮКИГрупп, в вариантах исполнения:

1. Аппарат визуализации вен проекционный NAVI-30
2. Аппарат визуализации вен проекционный NAVI-60
3. Аппарат визуализации вен проекционный VD80.

Изготовитель ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "АРМЕДИКА" (ООО "Армедика")

Место нахождения (адрес юридического лица): 620075, Россия, Свердловская область, город Екатеринбург, улица Шевченко, дом 20, помещение 7.

Адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: ООО "Армедика" 620902, Россия, Свердловская область, город Екатеринбург, ул. 10-ая Самородная, строение 6.

Филиал: ООО «Медтехника-Р» 141400, Россия, г. Химки, Коммунальный проезд, владение 30.

Филиал: MEDCAPTAIN MEDICAL TECHNOLOGY CO., LTD Китай, 12th Floor, Baiwang Research Building, No.5158 Shahe West Road, Xili, Nanshan, 518055 Shenzhen, Guangdong, P. R. of China

Филиал: АНТ INC Китай, 6F 611, Bid. C, Shanghai Commercial Plaza, Bantian, Longgang District, Shenzhen

Guangdong China 518129, China Продукция изготовлена в соответствии с ТУ 26.60.12-002-0162467818-2021.

Код (коды) ТН ВЭД ЕАЭС: 9018200000

Серийный выпуск

соответствует требованиям

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

Декларация о соответствии принята на основании

Протокола испытаний № 005897-ЛСИ-2022 от 30.11.2022 года, выданного Испытательной лабораторией «Лаборатория сертификационных исследований». Общества с ограниченной ответственностью «Лаборатория сертификационных исследований»

(регистрационный номер аттестата аккредитации РОСС RU.32001.04ИБФ1.ИЛ44)

Регистрационное удостоверение на медицинское изделие от 29 сентября 2022 года №РЗН 2022/18392

Схема декларирования соответствия: 1д

Дополнительная информация

Условия хранения продукции в соответствии с Раздел 4 ГОСТ 30805.14.1-2013 (CISPR 14-1:2005)

Совместимость технических средств электромагнитная. Бытовые приборы, электрические инструменты и аналогичные устройства. Радиопомехи, разделы 4 и 5, подраздел 7.2 ГОСТ 30805.14.2-2013 (CISPR

14-2:2001) Совместимость технических средств электромагнитная. Бытовые приборы, электрические инструменты и аналогичные устройства. Устойчивость к электромагнитным помехам. Требования и методы испытаний

Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 29.11.2027 включительно.

Приходкин Юрий Игоревич

(Ф.И.О. заявителя)

Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-RU.PA08.B.67476/22

Дата регистрации декларации о соответствии: 08.12.2022