

Заявитель ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ЭКО-МЕД-С М"

Место нахождения (адрес юридического лица) и адрес места осуществления деятельности: 111033, Россия, город Москва, улица Самокатная, Дом 2а, Строение 1, Пом 105 Ком 3 Оф 2

Основной государственный регистрационный номер 1037739272482.

Телефон: +74957484350 Адрес электронной почты: info@ecomeds.ru

в лице Старшего специалиста по регистрации и сертификации Рябовой Елены Сергеевны, действующей на основании доверенности № 180 от 05.04.2022

заявляет, что Анализатор e1 количественного определения электролитов рН, гематокрита в цельной крови, сыворотке, плазме, растворе для диализа и водных растворах для лабораторной диагностики in vitro с принадлежностями в составе:

1. Анализатор e1 количественного определения электролитов, рН, гематокрита в цельной крови, сыворотке, плазме, растворе для диализа и водных растворах для лабораторной диагностики in vitro;
2. e|1 Капиллярные трубки EXIAS (при необходимости);
3. e|1 Сканер штрих-кодов (при необходимости). Принадлежности: - e|1 Бумага для принтера.

Изготовитель EXIAS Medical GmbH

Место нахождения (адрес юридического лица) и адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: Австрия, KratkystraBe 2, 8020 Graz, Austria

Код (коды) ТН ВЭД ЕАЭС: 9027500000

Серийный выпуск

соответствует требованиям

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

Декларация о соответствии принята на основании

Протокола испытаний № 2449-02-2022 от 15.04.2022 года, выданного Испытательной лабораторией «Новая волна» (регистрационный номер аттестата аккредитации RU.ТБ.ИЛ.00012)

Схема декларирования соответствия: 1д

Дополнительная информация

ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014 «Изделия медицинские электрические. Часть 1-2. Общие требования безопасности с учетом основных функциональных характеристик. Параллельный стандарт. Электромагнитная совместимость. Требования и испытания». Срок хранения (службы, годности) указан в прилагаемой к продукции товаросопроводительной и/или эксплуатационной документации. Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № РЗН 2022/16823 от 05.04.2022 года, выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения

Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 17.04.2025 включительно



М.П.

Рябова Елена Сергеевна

(Ф.И.О. заявителя)

Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-АТ.РА03.В.12789/22

Дата регистрации декларации о соответствии: 18.04.2022