



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Заявитель Общество с ограниченной ответственностью "Евромедсервис"

Место нахождения: 129626, Российская Федерация, город Москва, переулок Графский, Дом 14
ОГРН 1087746826397

Телефон: +78005552864 Адрес электронной почты: info@emscorp.ru

в лице Генерального директора Мухортовой Оксаны Сергеевны

заявляет, что Стерилизатор электрический для стерилизации мелких медицинских инструментов "Ультратек СД-780" по ТУ 9451-002-87555850-2008.

Изготовитель Общество с ограниченной ответственностью "Евромедсервис"

Место нахождения: 129626, Российская Федерация, город Москва, переулок Графский, Дом 14

Адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: 141100, Россия, Московская область, Щелковский район, город Щелково, улица Заречная, дом 153 корпус 7

Код (коды) ТН ВЭД ЕАЭС: 8419899890

Серийный выпуск

соответствует требованиям

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

Декларация о соответствии принята на основании

Протокола испытаний № 9767-05-2021 от 29.05.2020 года, выданного Испытательной лабораторией "Техностандарт" Общества с ограниченной ответственностью "Гарантия" (регистрационный номер аттестата аккредитации СДС RU.ТБ.ИЛ.00002)

Схема декларирования соответствия: 1д

Дополнительная информация

ГОСТ 30804.6.2-2013 «Совместимость технических средств электромагнитная. Устойчивость к электромагнитным помехам технических средств, применяемых в промышленных зонах. Требования и методы испытаний»; ГОСТ 30804.6.4-2013 «Совместимость технических средств электромагнитная. Электромагнитные помехи от технических средств, применяемых в промышленных зонах. Нормы и методы испытаний». Условия хранения продукции в соответствии с ГОСТ 15150-69 «Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды». Условия хранения конкретного изделия, срок хранения (службы) указываются в прилагаемой к продукции товаросопроводительной и/или эксплуатационной документации. 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 Условия хранения продукции в соответствии с ГОСТ 15150-69. Срок хранения (службы, годности) указан в прилагаемой к продукции товаросопроводительной и/или эксплуатационной документации. Продукция изготовлена в соответствии с Техническими условиями ТУ 9451-002-87555850-2008. Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР.2009/04974.

Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 28.05.2025 включительно.

Мухортова Оксана Сергеевна

(подпись)

(Ф.И.О. заявителя)

Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-РУ.ПХ01.В.18474/20

Дата регистрации декларации о соответствии: 29.05.2020