



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Заявитель АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО "ЕЛАТОМСКИЙ ПРИБОРНЫЙ ЗАВОД"

Место нахождения (адрес юридического лица) и адрес места осуществления деятельности: 391351, Россия, Рязанская область, Касимовский район, рабочий поселок Елатьма, улица Янина, дом 25
Основной государственный регистрационный номер 1026200861620.

Телефон: 4912513565 Адрес электронной почты: bogomolov@elamed.com

в лице Генерального директора Панина Максима Николаевича

заявляет, что Аппаратура электромедицинская: Аппарат магнитотерапевтический «Офтальмаг», варианты исполнения:

1. Аппарат магнитотерапевтический «Офтальмаг» в составе:

- блок питания и управления ГИКС.468323.112 – 1 штука;

- излучатель ГИКС.943139.138 – 2 штуки

2. Аппарат магнитотерапевтический «Офтальмаг» (экспортное исполнение) в составе:

- блок питания и управления ГИКС.468323.112 – 1 штука;

- излучатель ГИКС.943139.138 – 2 штуки

стол-штатив – 1 штука; ручка – 2 штуки; держатель – 2 штуки; индикатор магнитного поля – 1 штука;

ключ шестигранный изогнутый (имбусовый) 3 мм – 1 штука.

Изготовитель АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО "ЕЛАТОМСКИЙ ПРИБОРНЫЙ ЗАВОД"

Место нахождения (адрес юридического лица) и адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: 391351, Россия, Рязанская область, Касимовский район, рабочий поселок Елатьма, улица Янина, дом 25

Продукция изготовлена в соответствии с ГИКС.941519.108 ТУ.

Код (коды) ТН ВЭД ЕАЭС: 9018908409

Серийный выпуск

соответствует требованиям

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

Декларация о соответствии принята на основании

Регистрационного удостоверения № РЗН 2015/3197 выданного 27.08.2019 года Федеральной Службой по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор); протокола испытаний на электромагнитную совместимость № 2018.R-129.10.EZ от 23.11.2018 года, выданного испытательной лабораторией Общество с ограниченной ответственностью ИЛЦ «МедТестПрибор», аттестат аккредитации РОСС RU.0001.21МП26; руководства по эксплуатации

Схема декларирования соответствия: Id

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". Условия хранения продукции в

соответствии с требованиями ГОСТ 15150-69. Срок хранения (службы, годности) указан в прилагаемой к продукции эксплуатационной документации.

Принята взамен ЕАЭС N RU Д-RU.HB26.B.00059/19 дата выдачи 30.10.2019 год.

Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 29.10.2024 включительно.

(подпись)

М.П.

Панин Максим Николаевич

(Ф.И.О. заявителя)

Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-RU.HB26.B.00253/19

Дата регистрации декларации о соответствии: 29.11.2019

