

РОССИЙСКАЯ ФЕДЕРАЦИЯ
ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

№ РОСС RU Д-GB.PA01.B.32508/23



ЗАЯВИТЕЛЬ: Общество с ограниченной ответственностью "МЕРИДИАН МЕДИКАЛ", ООО "МЕРИДИАН МЕДИКАЛ", место нахождения 121170, Россия, г. Москва, пр-кт Кутузовский, д. 36, стр. 2, этаж 2, помещ. 1, ком. 10., ОГРН 1207700354311, ИНН 9709065484, телефон +7 4959873606, электронная почта info@meridian-med.ru

В ЛИЦЕ: Генеральный директор, Копылова-Свиридова Александра Викторовна

ЗАЯВЛЯЕТ, ЧТО ПРОДУКЦИЯ Изделия медицинские для ухода за больными, Изделия медицинские для ухода за больными, иная информация о продукции: марки «MERIDIAN», грелка объемом 1.0; 1.5; 2.0; 3.0 л; пузыри для льда диаметром 150; 200; 250 мм; кружки «Эсмарха» объемом 1.0; 1.5; 2.0; 3.0 л, MERIDIAN MEDICAL PRODUCTS LTD, Соединенное Королевство, Langley House, Park Road, London, N2 8EY, United Kingdom, адрес места осуществления деятельности: Китай, 18F., 1638 Xi Huan Road, 215004, Suzhou, China, ГОСТ 3303-94, "Грелки резиновые. Технические условия"; ГОСТ 3302-95, "Пузыри резиновые для льда. Технические условия", Серийный выпуск,

код ОКПД 2: 22.19.71.190

код ТН ВЭД ЕАЭС: 4014900000

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ: ГОСТ 3303-94, "Грелки резиновые. Технические условия"; ГОСТ 3302-95, "Пузыри резиновые для льда. Технические условия";

СХЕМА ДЕКЛАРИРОВАНИЯ СООТВЕТСТВИЯ Зд

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ ПРИНЯТА НА ОСНОВАНИИ 32Р-08/06-23 выдан 08.06.2023 испытательной лабораторией "Испытательный центр Федерального государственного бюджетного учреждения "Всероссийский научно-исследовательский и испытательный институт медицинской техники" Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения" RA.RU.21IM59;

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ СВЕДЕНИЯ: Условия хранения, сроки эксплуатации указаны в прилагаемой к продукции товаросопроводительной документации.

СРОК ДЕЙСТВИЯ ДЕКЛАРАЦИИ О СООТВЕТСТВИИ с 28.08.2023 по 27.08.2026



Заявитель

подпись

ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ДИРЕКТОР
КОПЫЛОВА-СВИРИДОВА А.В.
фамилия, имя, отчество
(последнее при наличии)

ЗАЯВЛЕНИЕ: продукция безопасна при ее использовании согласно указанному способу применения в соответствии с целевым назначением. Заявителем приняты меры по обеспечению соответствия продукции требованиям, установленным техническим регламентом (техническими регламентами) Российской Федерации.

