



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ  
ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ



**Заявитель** ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ОПОРА"

Место нахождения (адрес юридического лица) и адрес места осуществления деятельности: 630501, Россия, область Новосибирская, новосибирский Район, рабочий поселок Краснообск, улица Северная, Дом 5, Помещение 1

Основной государственный регистрационный номер 1185476056556.

Телефон: 8 (812) 543-71-00 Адрес электронной почты: 100m@dobrota.ru

в лице Генерального директора Жукова Романа Сергеевича

заявляет, что Дозатор медицинский для внутривенного вливания «Atmed», согласно приложению № 1 на 2 листах.

Изготовитель Shanghai LEIEN Medical Equipment Co., Ltd.

Место нахождения (адрес юридического лица) и адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: Китай, Floor 2, Building 2, No. 168, Xutang Road, Songjiang District, 201612, Shanghai, China, 31.047400°, 121.271650°

Код (коды) ТН ВЭД ЕАЭС: 9018 90 840 9

Серийный выпуск

**соответствует требованиям**

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

**Декларация о соответствии принята на основании**

Протокола испытаний № 13X/3-18.10/22 от 18.10.2022 года, выданного Испытательным центром

"Certification Group" ИЛ "HARD GROUP" Общества с ограниченной ответственностью "Трансконсалтинг" (регистрационный номер аттестата аккредитации RA.RU.21ЦИ01)

Регистрационное удостоверение № РЗН 2019/8938 от 18.09.2019

Схема декларирования соответствия: 3д

**Дополнительная информация**

ГОСТ 30805.14.1-2013 «Совместимость технических средств электромагнитная. Бытовые приборы, электрические инструменты и аналогичные устройства. Радиопомехи промышленные. Нормы и методы измерений»; ГОСТ 30805.14.2-2013 «Совместимость технических средств электромагнитная. Бытовые приборы, электрические инструменты и аналогичные устройства. Устойчивость к электромагнитным помехам. Требования и методы испытаний». Срок службы указан в технической и эксплуатационной документации изготовителя.

**Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 24.10.2027 включительно.**

М.П.

Жуков Роман Сергеевич

(подпись)

(Ф.И.О. заявителя)

Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-СН.РА07.В.66675/22

Дата регистрации декларации о соответствии: 26.10.2022



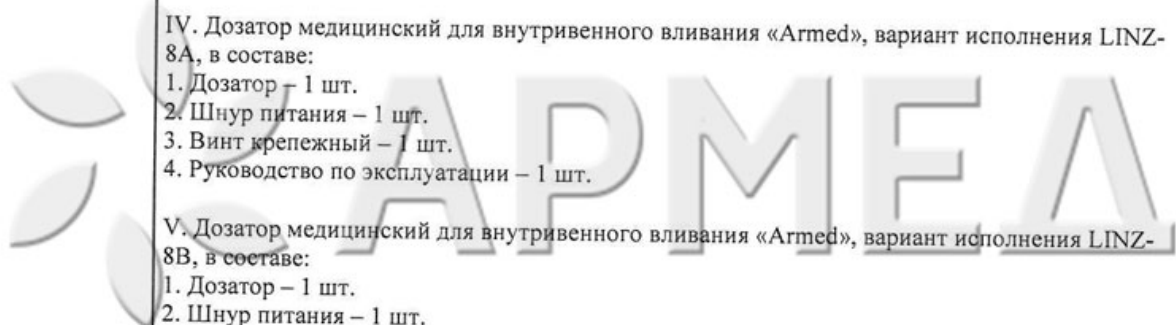
# ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ

ПРИЛОЖЕНИЕ №1 Лист 1

к ДЕКЛАРАЦИИ О СООТВЕТСТВИИ ЕАЭС N RU Д-СН.РА07.В.66675/22

Перечень продукции, на которую распространяется действие декларации о соответствии

Код (коды) ТН ВЭД ЕАЭС	Наименование, типы, марки, модели продукции, составные части изделия или комплекса
9018 90 840 9	Дозатор медицинский для внутривенного вливания «Armed» в вариантах исполнения
	<p>I. Дозатор медицинский для внутривенного вливания «Armed», вариант исполнения MP-2003, в составе:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Дозатор – 1 шт.</li> <li>2. Шнур питания – 1 шт.</li> <li>3. Подставка крепежная – 1 шт.</li> <li>4. Руководство по эксплуатации – 1 шт.</li> </ol> <p>II. Дозатор медицинский для внутривенного вливания «Armed», вариант исполнения LINZ-6-B, в составе:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Дозатор – 1 шт.</li> <li>2. Шнур питания – 1 шт.</li> <li>3. Подставка крепежная – 1 шт.</li> <li>4. Руководство по эксплуатации – 1 шт.</li> </ol> <p>III. Дозатор медицинский для внутривенного вливания «Armed», вариант исполнения LINS-7, в составе:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Дозатор – 1 шт.</li> <li>2. Шнур питания – 1 шт.</li> <li>3. Винт крепежный – 1 шт.</li> <li>4. Датчик капель – 1 шт. (по требованию)</li> <li>5. Руководство по эксплуатации – 1 шт.</li> </ol> <p>IV. Дозатор медицинский для внутривенного вливания «Armed», вариант исполнения LINZ-8A, в составе:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Дозатор – 1 шт.</li> <li>2. Шнур питания – 1 шт.</li> <li>3. Винт крепежный – 1 шт.</li> <li>4. Руководство по эксплуатации – 1 шт.</li> </ol> <p>V. Дозатор медицинский для внутривенного вливания «Armed», вариант исполнения LINZ-8B, в составе:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Дозатор – 1 шт.</li> <li>2. Шнур питания – 1 шт.</li> <li>3. Винт крепежный – 1 шт.</li> <li>4. Руководство по эксплуатации – 1 шт.</li> </ol> <p>VI. Дозатор медицинский для внутривенного вливания «Armed», вариант исполнения LINZ-9A, в составе:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Дозатор – 1 шт.</li> <li>2. Шнур питания – 1 шт.</li> <li>3. Винт крепежный – 1 шт.</li> <li>4. Руководство по эксплуатации – 1 шт.</li> </ol> <p>VII. Дозатор медицинский для внутривенного вливания «Armed», вариант исполнения LINZ-9B, в составе:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Дозатор – 1 шт.</li> <li>2. Шнур питания – 1 шт.</li> <li>3. Винт крепежный – 1 шт.</li> <li>4. Руководство по эксплуатации – 1 шт.</li> </ol> <p>VIII. Дозатор медицинский для внутривенного вливания «Armed», вариант исполнения LINZ-9C, в составе:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Дозатор – 1 шт.</li> <li>2. Шнур питания – 1 шт.</li> <li>3. Винт крепежный – 1 шт.</li> <li>4. Руководство по эксплуатации – 1 шт.</li> </ol>



Генеральный директор

*(Handwritten signature)*

Жуков Роман Сергеевич

(Ф.И.О. заявителя)

# ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ

ПРИЛОЖЕНИЕ №1 Лист 2

к ДЕКЛАРАЦИИ О СООТВЕТСТВИИ ЕАЭС N RU Д-СН.РА07.В.66675/22

Перечень продукции, на которую распространяется действие декларации о соответствии

Код (коды) ТН ВЭД ЕАЭС	Наименование, типы, марки, модели продукции, составные части изделия или комплекса
	<p>IX. Дозатор медицинский для внутривенного вливания «Armed», вариант исполнения LINSZ-10B, в составе:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1. Дозатор – 1 шт.</li><li>2. Шнур питания – 1 шт.</li><li>3. Винт крепежный – 1 шт.</li><li>4. Датчик капель – 1 шт. (по требованию)</li><li>5. Руководство по эксплуатации – 1 шт.</li></ol> <p>X. Дозатор медицинский для внутривенного вливания «Armed», вариант исполнения LINSZ-10C, в составе:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1. Дозатор – 1 шт.</li><li>2. Шнур питания – 1 шт.</li><li>3. Винт крепежный – 1 шт.</li><li>4. Датчик капель – 1 шт. (по требованию)</li><li>5. Руководство по эксплуатации – 1 шт.</li></ol>

Генеральный директор

подпись



Жуков Роман Сергеевич

(Ф.И.О. заявителя)