



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Заявитель Акционерное общество [REDACTED]
Местонахождения: [REDACTED]

В лице Генерального директора [REDACTED]

заявляет, что Облучатели-рециркуляторы воздуха ультрафиолетовые бактерицидные ОРУБ-3-3-«КРОНТ» по ТУ 9451-029-11769436-2006, в вариантах исполнения:

I. «Облучатель-рециркулятор воздуха ультрафиолетовый бактерицидный настенный ОРУБн-3-3-«КРОНТ», комплект поставки:

1. Рециркулятор - 1 шт.
2. Вспомогательные и запасные элементы:
- фильтры воздушные сменные: воздушные ФВС-«КРОНТ» и воздушные угольные ФУС- «КРОНТ» - 1 комплект;
- комплект крепежный настенный - 1 шт.;
3. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
4. Инструкция по применению - 1 шт.

II. «Облучатель-рециркулятор воздуха ультрафиолетовый бактерицидный передвижной ОРУБп-3-3-«КРОНТ», комплект поставки:

1. Рециркулятор - 1 шт.
2. Передвижная опора - 1 шт.
3. Запасные элементы: - фильтры воздушные сменные:
воздушные ФВС-«КРОНТ» и воздушные угольные ФУС- «КРОНТ» - 1 комплект.
4. Руководство по эксплуатации - 1 шт.;
5. Инструкция по применению - 1 шт.

Изготовитель: Акционерное общество [REDACTED]
Местонахождения: [REDACTED]

Продукция изготовлена в соответствии с ТУ 9451-029-11769436-2006.

Код(коды) ТН ВЭД ЕАЭС: 8421 39 800 7.

Серийный выпуск

Соответствует требованиям

Технического регламента Таможенного союза ТРТС020/2011 "Электромагнитная совместимость технических средств"

Декларация о соответствии принята на основании

Протокола испытаний на электромагнитную совместимость №2018-578.1.294 от 10.08.2018г. Испытательной лаборатории АО "НИИМТ", рег. № РОСС RU.0001.517966 от 15.04.2015г.

Схема декларирования соответствия: 3д

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 и сроки хранения, срок службы (годности) указаны в прилагаемой к продукции эксплуатационной документации.

Регистрационное удостоверение на медицинское изделие Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения № ФСР 2011/11388 от 24.11.2021 г.

Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 28.12.2026 включительно.


(подпись)

[REDACTED]
(Ф.И.О. заявителя)

Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-RU.РА04.В.03767/21

Дата регистрации декларации о соответствии: 29.12.2021