



# ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ



**Заявитель** Общество с ограниченной ответственностью «Системы поддержания стерильности» (ООО «СПДС»)

Место нахождения: Россия, 150067, г. Ярославль, ул. Университетская, д. 21.

Адрес места осуществления деятельности: Россия, 150067, г. Ярославль, ул. Университетская, д. 21, первый эт. (к. «А»), ком. №№ 53, 54, 55, 56, 60;

Россия, 150020, г. Ярославль, пр-д Связистов, д. 3.

Основной государственный регистрационный номер 1054408627900

Телефон: +7 (4852) 75-96-07; +7 (4852) 75-94-27. Адрес электронной почты: ooo\_spds@mail.ru

**в лице** Директора Иванова Андрея Александровича

**заявляет, что** Камеры бактерицидные для хранения простерилизованных медицинских инструментов "СПДС" по ТУ 9452-001-75620370-2010 в следующих исполнениях: "СПДС-1-К", "СПДС-2-К", "СПДС-3-К"

**изготовитель** Общество с ограниченной ответственностью «Системы поддержания стерильности» (ООО «СПДС»)

Место нахождения: Россия, 150067, г. Ярославль, ул. Университетская, д. 21.

Адрес места осуществления деятельности:

Россия, 150067, г. Ярославль, ул. Университетская, д. 21, первый эт. (к. «А»), ком. №№ 53, 54, 55, 56, 60;

Россия, 150020, г. Ярославль, пр-д Связистов, д. 3.

Продукция изготовлена в соответствии с ТУ 9452-001-75620370-2010, ГОСТ Р 50444-2020

Код (коды) ТН ВЭД ЕАЭС: 9018 20 000 0

Серийный выпуск.

**соответствует требованиям**

ТР ТС 004/2011 «О безопасности низковольтного оборудования», ТР ТС 020/2011 «Электромагнитная совместимость технических средств»

**Декларация о соответствии принята на основании** протокола испытаний № ЛСИ-007226-2024 от 28.05.2024 года, выданного Испытательной лабораторией «Лаборатория сертификационных исследований» Общества с ограниченной ответственностью «Лаборатория сертификационных исследований», регистрационный номер аттестата аккредитации (уникальный номер записи об аккредитации) РОСС RU. 32001.04ИБФ1.ИЛ67. Схема декларирования 1д

**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», ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010 «Изделия медицинские электрические. Часть 1. Общие требования безопасности с учетом основных функциональных характеристик».

Регистрационное удостоверение на медицинское изделие Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения № ФСР 2010/09347. Срок хранения (службы, годности) указан в прилагаемой к продукции эксплуатационной документации. Дата изготовления образцов: 25.04.2024 г. Декларация соответствия распространяется на продукцию, изготовленную с даты изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения, указанную в акте(ах) отбора.

**Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 30.05.2029 включительно**

(подпись)



Иванов Андрей Александрович  
(Ф.И.О. заявителя)

**Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-РУ.РА04.В.73785/24**

**Дата регистрации декларации о соответствии: 31.05.2024**