

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Компания Гранд Вижн»
(ООО «Компания Гранд Вижн»)

наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявших декларацию о соответствии

Зарегистрировано: Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы № 46 по городу Москве от 20.11.2007, ОГРН: 1077762658159

сведения о регистрации организации или индивидуального предпринимателя (наименование регистрирующего органа, дата регистрации, регистрационный номер)

Место нахождения и фактический адрес: 123290, Россия, город Москва, улица 2-я Магистральная, дом 14Г, строение 1, офис 102, телефон: +74959333979

адрес, телефон, факс

в лице Финансового директора Эссилор Россия Ильяшик Ирины Васильевны, на основании доверенности № 18 от 04.07.2019

должность, фамилия, имя, отчество руководителя организации, от имени которой принимается декларация

заявляет, что

Линзы контактные мягкие, вариант исполнения Maxima 55 Comfort+

наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация

Серийный выпуск, Код ОКПД2 32.50.41.110, Код ТН ВЭД 9001300000

сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора (контракта), накладная), код ОК 034-2014 и (или) ТН ВЭД ЕАЭС

Изготовитель: "Максима Оптикс (Юкей) Лимитед", место нахождения и фактический адрес: Соединенное Королевство, 3, Woodside Lane, London, N12 8 RB, Great Britain.

Заводы-изготовители:

"Maxima Optics (UK) Limited", Соединенное Королевство, 3, Woodside Lane, London, N12 8 RB, Great Britain

"Clearlab SG Pte Ltd", Сингапур, 139 Joo Seng Road, Singapore

наименование изготовителя, страны и т.п.

соответствует требованиям ГОСТ 31586-2012, ГОСТ 31588.3-2012, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-12-2015, ГОСТ Р 52770-2016

обозначение нормативных документов соответствие требованиям которых подтверждено данной декларацией с указанием разделов (пунктов, подпунктов) этих нормативных документов содержащих требования для данной продукции (услуги)

Декларация о соответствии принята на основании:

Протоколы испытаний №№ 06/029-2019, 06/Т.029.1-2019 от 10.06.2019

Испытательная лаборатория Автономная некоммерческая организация "Центр качества, эффективности и безопасности медицинских изделий", аттестат аккредитации RA.RU.21МД11 от 07.04.2015, срок действия - бессрочный

Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСЗ 2010/07036 от 25.05.2010, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

Дата принятия декларации 12.07.2019

Декларация о соответствии действительна до 11.07.2022




подпись

И.В.Ильяшик

инициалы и фамилия руководителя организации-заявителя (уполномоченного им лица) или индивидуального предпринимателя

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер Аттестат аккредитации № RA.RU.11PC52 от 11.12.2014, срок действия - бессрочный, выданный Федеральной службой по аккредитации, Орган по сертификации продукции Общества с ограниченной ответственностью «Региональный центр оценки соответствия»
адрес: 123060, город Москва, улица Маршала Рыбалко, дом 2, корпус 9, помещение 638

наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС RU Д-GB.PC52.B.00223/19 от 12.07.2019

дата регистрации и регистрационный номер декларации




подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации

А.О. Вересов

подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации