

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: 127273, Россия, город Москва, улица Отрадная, дом 2Б, строение 1, помещение 3.11, офис 02, этаж 3, телефон: +74951378889

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора ООО «ЕГРМ» Управляющей организации ООО «Компания Гранд Вижн» Короля Вадима Вадимовича

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

заявляет, что

Линзы контактные мягкие 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 Р ИСО 10993-2-2009, 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 № ФС3 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 **28.10.2020**

Декларация о соответствии действительна до **27.10.2023**

М.П.

подпись

В.В.Король

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.00776/20 от **28.10.2020**

дата регистрации и регистрационный номер декларации

А.О. Вересов

подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации

