

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, факс: +74959374820

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Ходаковой Светланы Львовны

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

заявляет, что

Линзы контактные мягкие Maxima: Maxima Si Hy, Maxima 1-Day Premium

наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация

Серийный выпуск, Договор б/н от 01.06.2012, 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 Лтд» (Maxima Optics (UK) Ltd), место нахождения и фактический адрес: Соединенное Королевство, 3 Woodside Lane, London, N12 8RB, Great Britain.

Завод-изготовитель: «Sauflon Pharmaceuticals Limited», Соединенное Королевство, 49-53 York Street, Twickenham, Middlesex, TW1 3LP, Great Britain

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 10993-11-2011, ГОСТ Р 52770-2007

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 №№ 06136-1, 06136-2 от 02.05.2017

Автономная некоммерческая организация "Центр сертификации изделий медицинской оптики" (АНО ЦС ИМО), аттестат аккредитации № RA.RU.21ИМ22 от 08.06.2015

Протокол испытаний № 537Д-17 от 10.05.2017

Испытательная лаборатория медицинских изделий ФГБУ ФНКЦ ФХМ ФМБА России, аттестат аккредитации № RA.RU.21МИ25 от 17.09.2015

Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСЗ 2011/09705 от 28.04.2011,

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

Дата принятия декларации 18.05.2017

Декларация о соответствии действительна до 17.05.2020



подпись

С.Л. Ходакова

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»

наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию

адрес: 123060, город Москва, улица Маршала Рыбалко, дом 2, корпус 9, помещение 638

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС GB.PC52.D01183 от

18.05.2017

дата регистрации и регистрационный номер декларации



подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации

М.В. Иванов