

# ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Акционерное общество «Сони Электроникс» (АО «Сони Электроникс»)

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

**Зарегистрировано:** Межрайонная инспекция Федерально налоговой службы № 46 по г. Москве от 21.12.2006, ОГРН: 1027700342625

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

Место нахождения и фактический адрес: 123103, Россия, город Москва, улица Карамышевский проезд, дом 6, телефон: +74952587667, факс: +74952587650

адрес, телефон, факс

**в лице** Директора Потапова Романа Александровича

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

**заявляет, что**

Бумага для медицинских регистрирующих приборов в рулонах, пачках, листах, печатных комплектах или отдельных упаковках: UPP-110HG, UPP-110HD, UPP-110S, UPP-210HD, UPP-210SE, UPP-725, UPC-21S, UPC-21L, UPC-24SA, UPC-24LA, UPC-R80MD, UPC-R81MD, UPP-84S, UPP-84HG

наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация

**Серийный выпуск, Код ОКПД2 17.12.14.160, Код ТН ВЭД 8443999000**

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

**Изготовитель:** "Сони Корпорейшн" (Sony Corporation), место нахождения и фактический адрес: Япония, 1-7-1, Konan, Minato-ku, Tokyo, 108-0075, Japan.

Заводы-изготовители:

"Sony Storage Media Manufacturing Corporation Tagajo Site", Япония, 3-4-1 Sakuragi, Tagajo-shi, Miyagi 985-0842, Japan

"Oji Kinocloth (Shanghai) Co., Ltd.", Китай, No.7575, Songze Dadao, Qingpu District, Shanghai, P.R.China

наименование изготовителя, страны и т.п.

**соответствует требованиям** ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, 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:**

Протокол испытаний № 40563МИ от 25.10.2017

Лабораторный центр ООО "Центр Контроля Качества ОНЦ", аттестат аккредитации РОСС RU.0001.21PK75 от 12.08.2014

Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСЗ 2011/10353 от 14.08.2017, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

**Дата принятия декларации 01.11.2017**

**Декларация о соответствии действительна до 31.10.2020**



подпись Р.П.

**Р.А.Потапов**

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 JP.PC52.D01410 от 01.11.2017**

дата регистрации и регистрационный номер декларации



подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации **М.В. Иваськов**