

## ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью "Авран ЛК"

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

Зарегистрирован(а) Межрайонная инспекция МНС России № 39 по г. Москве, дата регистрации 22.10.2002, ОГРН: 1027739432148

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

Адрес: РОССИЯ, 109052, г. Москва, ул. Нижегородская, д. 70, корп. 2, телефон/факс +74956624408  
адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Позняка Виталия Александровича

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

заявляет, что Лейкопластырь LEIKO (ЛЕЙКО) бактерицидный

Варианты исполнения: - На тканой основе, гипоаллергенный, размеры, см: 1,9x5,5; 1,9x7,2; 2,5x7,2; 3,8x3,8; 4x10; 4,5x5,1; 7,6x3,8; 6x10. - На нетканой основе, гипоаллергенный, размеры, см: 1,9x5,5; 1,9x7,2; 2,5x7,2; 3,8x3,8; 4x1,2; 4x10; 6x10. - На полимерной основе, гипоаллергенный, размеры, см: 1,9x5,5; 1,9x7,2; 2,5x7,2; 3,8x3,8; 4x1,2; 4x3; 4x10; 6x8; 6x10; Ø2,2; Ø2,5. - Набор Водонепроницаемый, 10 шт. - Набор Невидимка, 15 шт. - Набор Радуга, 15 шт. - Набор Фитнес-актив, 15 шт. - Набор Элегантный, 15 шт. - Набор Для домашней аптечки, 30 шт.; - Набор Удачный, 25 шт.

(наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация,

Директива № 93/42/ЕЕС, Код ОКПД 2 21.20.24.110, Код ТН ВЭД 3005100000, Серийный выпуск сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора (контракта), накладная, код ОК 005-93 и (или) ТН ВЭД ТС или ОК 002-93 (ОКУН), номер и дата договора или контракта о поставке продукции)

Изготовитель: «Цзянсу Нанфанг Медикал Ко., Лтд.» / Jiangsu Nanfang Medical Co., Ltd, Адрес: КИТАЙ, 1 Guoxiang Road, Wujin Economic Development Zone, 213149 Changzhou City, Jiangsu Province, P.R. of China

наименование изготовителя, страны и т.п.))

соответствует требованиям ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-4-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-7-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ Р 53498-2009, ГОСТ EN 556-1-2011

(обозначение нормативных документов, соответствие которым подтверждено данной декларацией, с указанием пунктов этих нормативных документов, содержащих требования для данной продукции)

Декларация принята на основании: Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСЗ 2008/01495 от 12.04.2017 г., Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения. Протокол технических испытаний № 16/MR-0020 от 28.12.2016 г. ООО «Центр Испытаний», аттестат аккредитации № RA.RU.21A006, выдан 25.04.2017 г., Протокол токсикологических испытаний № Т.141.1.P-2016 от 27.12.2016 г., ИЛ АНО «Центр КЭБМИ», рег. № RA.RU.21MD11 от 30.04.2015 г.

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 28.04.2017

Декларация о соответствии действительна до 27.04.2020



М.П.

(подпись)

Позняк В.А.

(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер RA.RU.10AЯ46, Орган по сертификации "РОСТЕСТ- Москва" ЗАО "Региональный орган по сертификации и тестированию"

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

адрес: 117418, Российская Федерация, г. Москва, Нахимовский проспект, д. 31

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС СN.АЯ46.Д74519, от 28.04.2017

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)



М.П.

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

А.В. Коротенков