

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Джонсон & Джонсон», (ООО «Джонсон & Джонсон»)

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

Зарегистрирован(а) Инспекция Министерства Российской Федерации по налогам и сборам № 25 по Южному административному округу г. Москвы, дата регистрации 23.12.2002, ОГРН: 1027725022940

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

Адрес: 121614, РОССИЯ, город Москва, ул. Крылатская д. 17 к. 2, телефон: 84955807777

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Марковой Юлии Николаевны

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

заявляет, что Линзы контактные 1-DAY ACUVUE® MOIST for ASTIGMATISM with LACREON®

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

Серийный выпуск, Код ОКПД 2 32.50.41.110, Код ТН ВЭД 9001300000

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: "Джонсон & Джонсон Вижн Кээр, Инк.", США, Johnson & Johnson Vision Care, Inc., USA, Адрес: Соединенные Штаты Америки, 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida 32256, USA 1. Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida 32256, USA. 2. Johnson & Johnson Vision Care (Ireland), The National Technology Park, Limerick, Ireland.

наименование изготовителя, страны и т.п.)

соответствует требованиям ГОСТ 31586-2012, ГОСТ 31588.3-2012, ГОСТ ISO 11607-2011, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014, ГОСТ Р 52770-2016, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ ISO 10993-12-2015

(обозначение нормативных документов, соответствие которым подтверждено

данной декларацией, с указанием пунктов этих нормативных документов, содержащих требования для данной продукции)

Декларация принята на основании: Протокола технических испытаний № 2018-339.1 от 28.05.2018 года, Испытательная лаборатория АО «НИИМТ», аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.517966; протокола токсикологических испытаний № 13854 от 25.05.2018 года, Лабораторный центр «ЦКК ОНЦ», аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.21PK75; Регистрационного удостоверения на медицинское изделие № ФСЗ 2010/07338 от 07.08.2018 года, выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР).

(информация о документах, являющихся основанием

для принятия декларации)

Дата принятия декларации 27.08.2018

Декларация о соответствии действительна до 26.08.2021

М.П.



(подпись)

Маркова Юлия Николаевна

(инициалы, фамилия)

САНАЕВ Д.А.
ПО ДОВ-ТИ № 3899
ОТ 27.11.17

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер RA.RU.11AB69, Орган по сертификации Общества с ограниченной ответственностью "ЛенСерт"

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

адрес: 195027, РОССИЯ, город Санкт-Петербург, Пискаревский проспект, 2, корпус 3, литер А, офис 852, 854

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС US.AB69.D04678, от 27.08.2018

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П.

Вагер Галина Андреевна

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

