

# ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью "КуперВижн РУС" (ООО "КуперВижн РУС")

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

**Зарегистрировано:** Инспекция Федеральной налоговой службы № 3 по г. Москве от 11.03.2019,  
ОГРН: 1097746396945

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

Место нахождения и фактический адрес: 123112, Россия, г. Москва, Пресненская набережная, дом 6, строение 2, этаж 17, помещение I, комната № 1707а, телефон: +74959958015

адрес, телефон, факс

**в лице** Генерального директора Казакова Павла Андреевича

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

**заявляет, что**

Линзы контактные мягкие:

1. MyDay daily disposable.
2. Biofinity XR.
3. Biofinity multifocal.
4. Proclear.
5. Biomedics 55 Evolution Asphere.

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:** «КуперВижн Мэнюфэкчуринг Лтд.» (CooperVision Manufacturing Ltd.), место нахождения и фактический адрес: Соединенное Королевство, Delta Park, Concorde Way, Segensworth North, Fareham, Hampshire PO15 5RL, United Kingdom.

Заводы-изготовители:

CooperVision Manufacturing Ltd., Соединенное Королевство, South Point, Hamble, Southampton, SO31 4RF, United Kingdom

CooperVision Caribbean Corp., Пуэрто-Рико, 500 Road 584, Lot 7, Amuelas Industrial Park, Juana Diaz, 00795, Puerto Rico

CooperVision Inc., Соединенные Штаты, 711 North Road, Scottsville, New York, 14546, USA

наименование изготовителя, страны и т.п.

**соответствует требованиям** ГОСТ Р ИСО 14534-2013, ГОСТ 31586-2012, 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 №№ 04/058-2020, 04/Т.058.1-2020 от 15.04.2020

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 № РЗН 2015/2932 от 11.08.2015 г.,

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

**Дата принятия декларации 17.04.2020**

**Декларация о соответствии действительна до 16.04.2023**

М.П.



П.А.Казаков

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.В.00560/20 от 17.04.2020

дата регистрации и регистрационный номер декларации

М.П.



А.О. Вересов

подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации