

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон" (ООО "Джонсон & Джонсон")

наименование организации или филиала, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявшего декларацию о соответствии

зарегистрирован Инспекция Министерства Российской Федерации по налогам и сборам № 25 по ЮАО г. Москвы, дата регистрации 23.12.2002 г., ОГРН 1027725022940

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

Место нахождения: 121614, Россия, город Москва, улица Крылатская, Дом 17, Корпус 2

Телефон: +74955807777 Адрес электронной почты: gzn@jnj.com

адрес, телефон, факс

в лице Управляющего директора департамента Вижн ООО «Джонсон & Джонсон» Санаева Дмитрия Анатольевича, действующего на основании доверенности №4628 от 11.07.2019

заявляет, что

Линзы контактные ACUVUE® 2®, ACUVUE OASYS® with HydraLuxe™ for ASTIGMATISM

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

выпускаемая по технической документации на изделие

Код ОК 034-2014: 32.50.41.110

Код ТН ВЭД ЕАЭС: 9001300000

Серийный выпуск

сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора (контракта), накладная)

изготовитель "Джонсон & Джонсон Вижн Кеа, Инк."/ Johnson & Johnson Vision Care, Inc.

Место нахождения: Соединенные Штаты Америки, 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida 32256, USA

Заводы-изготовители:

Johnson & Johnson Vision Care, Inc., Соединенные Штаты Америки, 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida 32256, USA

Johnson & Johnson Vision Care (Ireland), Ирландия, The National Technology Park, Limerick, Ireland

соответствует требованиям

ГОСТ Р 52770-2016, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ 31586-2012, ГОСТ 31587-2012

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

Декларация принята на основании Протокола испытаний № 2020-035.2 от 10.03.2020 года, выданного Испытательной лабораторией АО "НИИМТ" (регистрационный номер аттестата аккредитации РОСС RU.0001.517966).

Протокола испытаний № 144-02П от 21.02.2020 года, выданного Испытательной лабораторией Общества с ограниченной ответственностью "Центр контроля качества Биолайф" (регистрационный номер аттестата аккредитации RA.RU.21ЦК01).

Регистрационное удостоверение № ФСЗ 2010/07714 от 02.03.2017 г., Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР), РФ

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

Дата принятия декларации 12.03.2020

Декларация о соответствии действительна до 11.03.2023

М.П.

Д.А. Санаев

(инициалы и фамилия руководителя организации-изготовителя или физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Основной государственный регистрационный номер: 1027700066415.

Орган по сертификации продукции и услуг Федерального бюджетного учреждения «Государственный региональный центр стандартизации, метрологии и испытаний в г. Москве и Московской области»

наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию

117418, Российская Федерация, город Москва, Нахимовский проспект, дом 31

Телефон +7(495)6682819, факс +7(499)1249996, адрес электронной почты OSPiu@rostest.ru

Аттестат аккредитации № RA.RU.11PT01 дата внесения в реестр аккредитованных лиц 03.10.2016 года, выдан Федеральной службой по аккредитации

Дата регистрации 12.03.2020, регистрационный номер декларации РОСС RU Д-US.PT01.B.00074/20

дата регистрации и регистрационный номер декларации

М.П.

Е.В. Виракшина

инициалы и фамилия руководителя органа по сертификации (уполномоченного или лица)

