

# ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Визотек» (ООО «Визотек»)

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

**Зарегистрировано:** Межрайонная инспекция ФНС России № 46 по г. Москве от 16.04.2012, ОГРН: 1127746286051

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

Место нахождения и фактический адрес: 117303, Россия, город Москва, улица Одесская, дом 18, корпус 4, квартира 14, телефон: +74991203482, факс: +74991203482

адрес, телефон, факс

**в лице** Генерального директора Аниськина Владимира Викторовича

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

**заявляет, что**

Раствор универсальный VIZOTEQUE PURE CRYSTAL по уходу за мягкими контактными линзами во флаконах 10, 15, 75, 100, 120, 240, 360 мл с контейнером для хранения линз и без него

наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация

Серийный выпуск, Код ОКПД2 21.20.23.190, Код ТН ВЭД 3307900001

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

**Изготовитель:** «МПГ & Е Хандель унд Сервис ГмбХ» (MPG & E Handel und Service GmbH), место нахождения и фактический адрес: Германия, Moorweg 105, D-24582 Bordesholm, Germany.

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 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:**

Протокол испытаний № 173-09П от 10.09.2018

Испытательная лаборатория Общества с ограниченной ответственностью "Центр контроля качества Биолайф", аттестат аккредитации № RA.RU.21ЦК01 от 22.07.2015

Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСЗ 2012/12760 от 23.08.2012, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

**Дата принятия декларации** 15.10.2018

**Декларация о соответствии действительна до** 14.10.2021

М.П.



**В.В.Аниськин**

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, выданной 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-DE.PC52.B.00022/18 от 15.10.2018

дата регистрации и регистрационный номер декларации



**А.А. Удалова**

подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации