



# ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

**Заявитель** Общество с ограниченной ответственностью «ФИЛИПС», (уполномоченное изготовителем лицо на основании договора).

Место нахождения и адрес места осуществления деятельности: 123022, Российская Федерация, город Москва, улица Сергея Макеева, дом 13, Основной государственный регистрационный номер: 1027700044074, телефон: 4959379300, адрес электронной почты: smo-rca@philips.com

в лице Генерального директора Кузнецова Максима Евгеньевича

**заявляет, что Система компрессорная ингаляционная InnoSpire Deluxe**

Продукция изготовлена в соответствии с требованиями ТР ТС 020/2011 "Электромагнитная совместимость технических средств"

**Изготовитель** "Респироникс Респиратори Драг Деливери (ЮК) Лтд."

Место нахождения и адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции:

Соединенное Королевство Великобритании и Северной Ирландии, Respironics Respiratory Drug Delivery (UK) Ltd., Chichester Business Park, City Fields Way, Tangmere, Chichester, West Sussex PO20 2FT, United Kingdom. Адреса филиалов: 1. Respironics Medical Products (Shenzhen) Co., Ltd., Block 6-7, 2nd Industrial Region, Tang Xia Yong Village, Song Gang Town, Bao An District, 518105 Shenzhen, China.

2. Vega Technologies Inc., Yang-Wu District, Da Lang Town, Dong Guan City, Guang Dong Province, China.

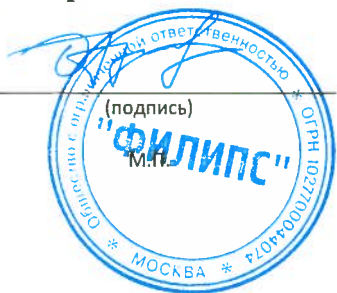
Код ТНВЭД ЕАЭС 9019 20 000 0, серийный выпуск

Соответствует требованиям ТР ТС 020/2011 "Электромагнитная совместимость технических средств"

**Декларация о соответствии принята на основании** протокола испытаний № 2017.D-134.05PH от 14.06.2018 ООО Испытательный лабораторный центр "МедТестПрибор", рег. № РОСС RU.0001.21МП26 от 22.07.2015 Схема декларирования: Зд

**Дополнительная информация** Срок службы 10 лет указан изготовителем в документации на продукцию. Условия хранения стандартные при нормальных значениях климатических факторов внешней среды. Срок хранения изделия не установлен. Требования ТР ТС 020/2011 "Электромагнитная совместимость технических средств" соблюдаются в результате применения на добровольной основе ГОСТ 30324.1.2-2012 (IEC 60601-1-2:2001) Изделия медицинские электрические. Часть 1-2. Общие требования безопасности. Электромагнитная совместимость. Требования и методы испытаний

**Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 13.06.2023 включительно**



**Бахвалова  
Ольга Владимировна**  
Руководитель Отдела  
по управлению качеством  
ООО «ФИЛИПС»  
по доверенности

Кузнецов Максим Евгеньевич

(Ф.И.О. заявителя)

**Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС № RU Д-GB.РЦ01.В.13586**

**Дата регистрации декларации о соответствии 14.06.2018**