



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Заявитель Акционерное общество "Сони Электроникс", ОГРН: 1027700342625,
адрес места нахождения и осуществления деятельности: Россия 123103, Москва, Карамышевский проезд, д.6,
телефон: +7-800-200-76-67, адрес электронной почты: compliance.cis@eu.sony.com.

(наименование и местонахождение декларанта)

в лице Генерального директора Такаси Абэ

(должность, фамилия, имя, отчество руководителя организации-заявителя или лица организации-заявителя, уполномоченного в соответствии с действующим законодательством принимать декларацию о соответствии (с указанием уполномочивающего документа))

заявляет, что

Жидкокристаллический монитор медицинского назначения, моделей: LMD-1951MD, LMD-2110MD, LMD-2765MD, LMD-2760MD, LMD-2451MD, LMD-2451MT, LMD-X310MD, LMD-X550MD, LMD-2435MD, LMD-2735MD, LMD-X550MT, LMD-X310MT, LMD-X2705MD, LMD-X2700MD

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

Код ТН ВЭД ЕАЭС: 8528599009

(код ТНВЭД ЕАЭС)

Серийный выпуск

(Серийный выпуск, партия или единичное изделие. Документы в соответствии с которыми изготовлена продукция (при наличии))

изготовитель "Sony Corporation"

адрес места нахождения: 1-7-1 Konan, Minato-ku Tokyo, 108-0075, Япония; место(а) осуществления деятельности по изготовлению продукции: 1. Qisda Optronics (Suzhou) Co., Ltd., 169 Zhujiang Road, New District, Suzhou, Jiangsu Province, P.R.C., Китай
2. Qisda Corporation, No. 159, Shan-Ying Road, Shan-Ting Li, Gueishan Dist., Taoyuan City, Taiwan, R.O.C., Тайвань (Китай)
3. Sony Global Manufacturing & Operations Corporation Kosai Site, 554 Sakaijuku, Kosai-Shi, Shizuoka, 431-0496, Япония

(наименование и местонахождение изготовителя)

соответствует требованиям:

Технического регламента Таможенного союза ТР ТС 020/2011 «Электромагнитная совместимость технических средств»

(обозначение технических регламентов, соответствие которым подтверждено данной декларацией)

Декларация о соответствии принята на основании:

Протоколов испытаний:

№2021.С-089.04RF от 30.04.2021, Общество с ограниченной ответственностью Испытательный лабораторный центр "МедТестПрибор", рег. №РОСС RU.0001.21МП26.

Схема декларирования 3д.

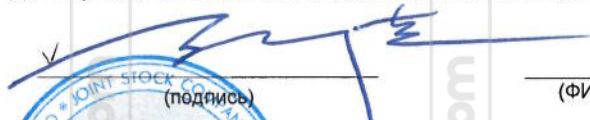
(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дополнительная информация:

Перечень стандартов и/или документов, в результате применения которых обеспечивается соблюдение требований технического регламента (технических регламентов): ГОСТ 30324.1.2-2012 Изделия медицинские электрические. Часть 1-2. Общие требования безопасности. Электромагнитная совместимость. Требования и методы испытаний (разделы 3 и 36).

(стандарты/документы применение которых на добровольной основе обеспечивает соответствие продукции требованиям технического регламента (технических регламентов), иная информация)

Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 12.05.2026 включительно


(подпись)

Такаси Абэ

(ФИО руководителя/уполномоченного лица организации-заявителя или физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя)

Регистрационный номер декларации о соответствии:

ЕАЭС N RU Д-JP.РА01.В.64323/21

Дата регистрации декларации о соответствии:

13.05.2021

