



# 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 Варианты исполнения: InnoSpire Elegance; InnoSpire Essence

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

**Изготовитель** "Респироникс Респиратори Драг Деливери (ЮК) Лтд.", Великобритания, Respironics Respiratory Drug Delivery (UK) Ltd.

Место нахождения и адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции:

Соединенное Королевство Великобритании и Северной Ирландии, Chichester Business Park, CityFields 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. GW Plastics (Dongguan) Ltd., Building B10, in Anli High Tech Park, Zhen'an Shangsha Road, Chang'an Town, Dooungguan City, Guangdong Province, 523870, P.R. China.

3. Providence Enterprise Limited, No. 5-4 NeiHuan Road, Shanxia Village, Pimghu, Shenzhen, P.R. 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 № 2018.D-31.02PH от 19.02.2018 ООО Испытательный лабораторный центр "МедТестПрибор", рег. № РОСС RU.0001.21МП26 от 22.07.2015 Схема декларирования: 1д

**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 21.02.2023 включительно**



(подпись)  
М.П.

**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.05363**

**Дата регистрации декларации о соответствии 22.02.2018**