



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ



Заявитель Общество с ограниченной ответственностью «Информационно-технологический институт».
Место нахождения: 129110, Россия, город Москва, переулок Банный, дом 2, строение 1, этаж 1, помещение
IA, офис 1Б, основной государственный регистрационный номер 1027739931075.

Телефон: +74952280164. Адрес электронной почты: info@airlife.ru

в лице Генерального директора Першина Алексея Николаевича, действующего на основании Устава

заявляет, что Обеззараживатели - очистители фотокаталитические воздуха "Аэролайф" по ТУ
32.50.50-001-11455594-2017:

1. Варианты исполнения:

1.1. модель С-45м.

1.2. модель С-80.

1.3. модель КФУ2-150 (модуль).

1.4. модель С330Л (модуль).

2. Технический паспорт - инструкция по эксплуатации.

3. Упаковочная тара.

4. Упаковочный лист.

Изготовитель: Общество с ограниченной ответственностью «Информационно-технологический институт»,

Место нахождения: 129110, Россия, город Москва, Банный переулок, дом 2, строение 1, этаж 1, помещение
IA, офис 1Б

Адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции:

Россия, ООО "ИТИ", 119334, Москва, ул. Бардина, д. 4, стр. 1, этаж 2, пом. I, комн. 18, 19, 19а, 19б.

Продукция изготовлена в соответствии с ТУ 32.50.50-001-11455594-2017.

Код (коды) ТН ВЭД ЕАЭС: 8421 39 200 9.

Серийный выпуск

соответствует требованиям

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

Декларация о соответствии принята на основании

протокола испытаний на электромагнитную совместимость № 2018-551.1.227 от 25.07.2018 г.
Испытательной лаборатории АО "НИИМТ", рег. № РОСС RU.0001.517966 с 15.04.2015г.

Схема декларирования соответствия: 3д

Дополнительная информация

ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014 "Изделия медицинские электрические. Часть 1-2. Общие требования
безопасности с учетом основных функциональных характеристик. Параллельный стандарт.
Электромагнитная совместимость. Требования и испытания."

Условия и сроки хранения, срок службы (годности) указаны в прилагаемой к продукции эксплуатационной
документации.

Регистрационное удостоверение на медицинское изделие Федеральной службы по надзору в сфере
здравоохранения № ФСР 2011/11194 от 25.04.2018 г.

Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 12.11.2025 включительно.


(подпись)


М.П.

Першин Алексей Николаевич

(Ф.И.О. заявителя)

Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-RU.ГЩ01.В.02791/20

Дата регистрации декларации о соответствии: 13.11.2020