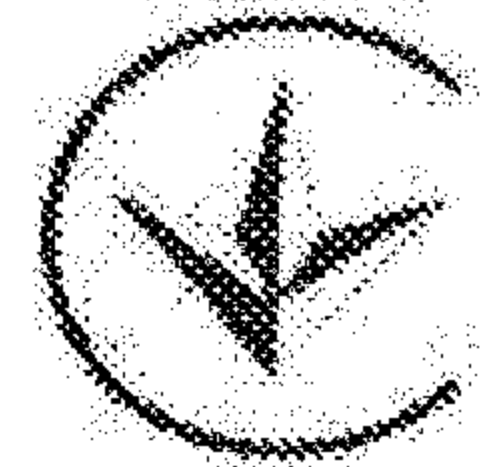


Декларація про відповідність

вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753

№ DC 0519-1



Виробник, адреса виробництва	«Essity Operations Genneer B.V», Hoogveld 25, 6598 BL Genneer, The Netherlands корпорації " Essity Hygiene and Health AB ", Швеція, SE-405 03 Göteborg, Sweden
Уповноважений представник в Україні, адреса, тел, e-mail	ТОВ «ЕССІТІ Україна», ЄДРПОУ 34356863, вул.Трьохсвятительська, 13, оф. 13, м. Київ, 01001, Україна, тел. +38 044 220-00-60, e-mail: reception.kiev@essity.com
Визначення продукції	Пелюшки сечопоглинальні «TENA Bed Plus», «TENA Bed Super», «TENA Bed Plus Wing Secure Zone», «TENA Bed Original» код УКТ ЗЕД 9619
Вимоги технічних регламентів	Додаток 1 Технічного регламенту щодо медичних виробів (основні вимоги до медичних виробів), затвердженого Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753
Процедура Технічного регламенту, що застосовується	Додаток 8 Технічного регламенту щодо медичних виробів (здійснення внутрішнього контролю виробництва медичних виробів), затвердженого Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753
Клас ризику	I
Назва та адреса, за якою зберігається технічна документація з підтвердження відповідності	ТОВ «ЕССІТІ Україна», юр.адреса: вул.Трьохсвятительська, 13, оф. 13, м.Київ, 01001, Україна, факт.адреса: вул.Верхній Вал 4-В, 3-й поверх, м.Київ, 04071, Україна
Дата оформлення декларації відповідності	03.05.2019
Термін дії декларації	02.05.2024
Підпис уповноваженого представника	Петренко І.В. власник відділу логістики ТОВ «ЕССІТІ Україна» за дорученням від 21.01.2019

Редакція 1

