

Декларація про відповідність

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

№ DC 0222-3



Виробник, адреса виробництва	Essity Operations Hoogezand B.V./ Essimi Оперейшн Хугезанд Б.В. Abramskade 6, 9601 KM Hoogezand, The Netherlands/Абрамскейд 6, 9601 КМ Хугезанд, Нідерланди корпорації «Essity Hygiene and Health AB» (SE-405 03, Göteborg, Sweden/СЕ-405 03, Гетеборг, Швеція) Phone/Тел. +46 31 746 00 00, info@eccity.com
Уповноважений представник в Україні, адреса, тел, e-mail	ТОВ «ЕССІТІ Україна», ЄДРПОУ 34356863, вул.Трьохсвятительська, 13, оф. 13, Київ, 01001, Україна, тел. +38 044 490-55-66, e-mail: reception.kiev@essity.com
Визначення продукції	Прокладки урологічні «TENA Lady Slim Extra», «TENA Lady Slim Extra Plus», «TENA Lady Normal Night» 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, Київ, 01001, Україна, факт.адреса: вул. Григорія Сковороди 19, 7-й поверх, Київ, 04070, Україна
Дата оформлення декларації відповідності	21.02.2022
Термін дії декларації	20.02.2027
Підпис уповноваженого представника	Ігор ПЕТРЕНКО. Начальник відділу логістики ТОВ «ЕССІТІ Україна» за дорученням від 14.01.2022

Декларація складена відповідно до вимог Закону про відповідальність виробника

Редакція 1

