

# ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Алкон Фармацевтика»  
(ООО «Алкон Фармацевтика»)

наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявших декларацию о соответствии

**Зарегистрировано:** Межрайонная инспекция МЧС России № 39 по г. Москве от 29.08.2002, ОГРН: 1027739129857

сведения о регистрации организации или индивидуального предпринимателя (наименование регистрирующего органа, дата регистрации, регистрационный номер)

Место нахождения и фактический адрес: 125315, Россия, город Москва, Ленинградский проспект, дом 72, корпус 3, телефон: +74959611333, факс: +74959611339

адрес, телефон, факс

**в лице** Директора по качеству и регуляторным вопросам Николаева Дмитрия Александровича

должность, фамилия, имя, отчество руководителя организации, от имени которой принимается декларация

**заявляет, что**

Линзы контактные мягкие FreshLook:

1. FreshLook Handling Tint.
2. FreshLook ColorBlends.
3. FreshLook Colors.
4. FreshLook Dimensions.

наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация

**Серийный выпуск, Код ОКПД2 32.50.41.110, Код ТН ВЭД 9001300000**

сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора (контракта), накладная), код ОК 034-2014 и (или) ТН ВЭД ЕАЭС

**Изготовитель:** "СИБА ВИЖН Корпорейшн", место нахождения и фактический адрес: Соединенные Штаты, CIBA VISION Corporation, 11460 Johns Creek Parkway, Duluth, Georgia 30097, USA.

Заводы-изготовители:

"CIBA VISION Corporation", Соединенные Штаты, 11460 Johns Creek Parkway, Duluth, Georgia 30097, USA

"PT. CIBA VISION Batam", Индонезия, Beringin Lot #204, Batamindo Industrial Park, Muka Kuning, Batam Island 29433, Indonesia

наименование изготовителя, страны и т.п.

**соответствует требованиям** ГОСТ 31586-2012, ГОСТ 31587-2012, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-12-2015, ГОСТ Р 52770-2016

обозначение нормативных документов, соответствие требованиям которых подтверждено данной декларацией, с указанием разделов (пунктов, подпунктов) этих нормативных документов, содержащих требования для данной продукции (услуги)

**Декларация о соответствии принята на основании:**

Протоколы испытаний №№ 06348-1, 06348-2 от 18.10.2018

Автономная некоммерческая организация "Центр сертификации изделий медицинской оптики" (АНО ЦС ИМО), аттестат аккредитации № RA.RU.21ИМ22 от 08.06.2015

Протокол испытаний № 40152 от 16.11.2018

Лабораторный центр ООО "Центр Контроля Качества ОНЦ", аттестат аккредитации РОСС RU.0001.21PK75 от 12.08.2014

Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСЗ 2008/02352 от 29.10.2014, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

**Дата принятия декларации 22.11.2018**

**Декларация о соответствии действительна до 21.11.2021**

М.П.

подпись

Д.А.Николаев

инициалы и фамилия руководителя организации-заявителя (уполномоченного им лица) или индивидуального предпринимателя

**Сведения о регистрации декларации о соответствии**

**Регистрационный номер** Аттестат аккредитации № RA.RU.11PC52 от 11.12.2014, срок действия - бессрочный, выданный Федеральной службой по аккредитации, Орган по сертификации продукции Общества с ограниченной ответственностью «Региональный центр оценки соответствия»

**адрес:** 123060, город Москва, улица Маршала Рыбалко, дом 2, корпус 9, помещение 638

наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию

**Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС RU Д-US.PC52.В.00048/18 от**

**22.11.2018**

дата регистрации и регистрационный номер декларации

М.П.

А.А. Удалова

подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации

