

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.», Abramskade 6, 9601 KM Hoogezand, 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. +38 044 490-55-66, 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, м.Київ, 01001, Україна, факт.адреса: вул. Григорія Сковороди 19, 7-й поверх, м.Київ, 04070, Україна
Дата оформлення декларації відповідності	21.02.2022
Термін дії декларації	20.02.2027
Підпис уповноваженого представника	Петренко І.В. Керівник відділу логістики ТОВ «ЕССІТІ Україна» за дорученням від 20.01.2022