

Орган по сертификации Общества с ограниченной ответственностью "НИЦ ТЕСТ"
Уникальный номер записи в реестре аккредитованных лиц: RA.RU.11NB63

ОГРН 1167746426077, ИНН/КПП 7734383166/772801001

Адрес места осуществления деятельности: 117246, РОССИЯ, Г Москва, Научный проезд, д. 8 стр. 1 (помещение IV, комната №1, офис номер 108)

Телефон: +7 9268341693, адрес электронной почты: ooo.nictest@gmail.com

РЕШЕНИЕ ПО ЗАЯВКЕ

№ 5914 от 03.09.2024

В результате рассмотрения заявки № 5914 от 23.08.2024

уполномоченное изготовителем лицо **АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО "АЛЬФА-МЕДИКА"**

полное наименование заявителя (изготовителя; продавца; лица, выполняющего функции иностранного изготовителя на основании договора (указать номер договора))

Место нахождения и адрес места осуществления деятельности: 125493, г. Москва, ул. Авангардная, дом 3, помещение I, этаж 4, офис 2402

место нахождения, включая наименование страны

Телефон: 84956458699

E-mail: cert@bwell-swiss.com

телефон

адрес электронной почты

на проведение обязательной сертификации продукции:

Приборы для измерения артериального давления и частоты пульса: Модели: А-21, А-23, PRO-30, PRO-33, PRO-35, PRO-36, MED-53, MED-55, А-27, PRO-39, MED-57

наименование и вид продукции, включая торговую марку, сведения о продукции, обеспечивающие её идентификацию

Код (коды) ТН ВЭД ЕАЭС : 901891000

Серийный выпуск

серийный выпуск, или партия определенного размера, или единица продукции для партии указать её размер (в шт., комплектах и т.п.) для единицы продукции указать заводской №

выпускаемой изготовителем B.Well Swiss AG («Би.Велл Свисс АГ»)

наименование изготовителя - юридического лица или индивидуального предпринимателя

Место нахождения: Швейцария, Bahnhofstrasse 24, 9443 Widnau, Switzerland, Швейцария, GLN 7640156390001

Адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: Швейцария, Bahnhofstrasse 24, 9443 Widnau, Switzerland, Швейцария, GLN 7640156390001

согласно приложению №1

При наличии филиалов или производственных площадок по другому адресу указываются Филиал завода-изготовителя: Globalcare Medical Technology Co., Ltd. - Китай, 7th Building, 39 Middle Industrial Main Road, European Industrial Zone, Xiaolan Town, 528415 Zhongshan City, Guangdong Province, China
Филиал завода-изготовителя: Andon Health Co., Ltd - Китай, No. 3 Jinping Street, YaAn Road, Nankai District Tianjin, 300190, China

место нахождения, включая наименование страны

и представленных заявителем документов:

1. РУ №РЗН 2016/4964 от 20.08.2024

перечень документов, представленных заявителем в качестве доказательства соответствия продукции установленным требованиям


ОРГАНОМ ПО СЕРТИФИКАЦИИ ПРИНЯТО РЕШЕНИЕ:

Обязательная сертификация заявленной продукции не может быть проведена в связи с тем, что:

Продукция не подлежит сертификации согласно Постановлению Правительства РФ от 23 декабря 2021 г. N 2425 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия единых перечней по сертификации и декларированию.

причина отказа в проведении сертификации

Эксперт


(подпись)



А. Саввин

Ф.И.О.

Приложение №1

к Решению по заявке № 5914 от 03.09.2024

Информация о предприятиях-изготовителях, входящих в состав транснациональной компании, на продукцию которых распространяется действие Сертификата соответствия ТР ЕАЭС

Полное наименование предприятия-изготовителя	Адрес (место нахождения)
Филиал завода-изготовителя: Globalcare Medical Technology Co., Ltd.	Китай, 7th Building, 39 Middle Industrial Main Road, European Industrial Zone, Xiaolan Town, 528415 Zhongshan City, Guangdong Province, China
Филиал завода-изготовителя: Andon Health Co., Ltd	Китай, No. 3 Jinning Street, Ya An Road, Nankai District Tianjin, 300190, China

Эксперт

подпись



П.А. Саввин

инициалы, фамилия