



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ РЗН 2013/1078

от 29 августа 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
«Би. Велл Свисс АГ», Швейцария,
B.Well Swiss AG, Gartenstrasse 9a, CH-9435 Heerbrugg, Switzerland
и подтверждает, что медицинское изделие
Термометры медицинские электронные инфракрасные серии WF
модели: WF-3000, WF-4000, WF-5000
производства

«Би. Велл Свисс АГ», Швейцария,
B.Well Swiss AG, Gartenstrasse 9a, CH-9435 Heerbrugg, Switzerland
место производства:

AVITA (Wujiang) Co., Ltd., No. 858, Jiao Tong Road, Wujiang Economic
Development Zone, JiangSu Province, China.

Shenzhen TSGE Electronics Co., Ltd., 3/F, No.78 Building, No.9 Daxin Road,
Majialong Industrial Park, Nanshan District, Shenzhen, China.

класс потенциального риска 2a

ОКП 94 4120

вид медицинского изделия —

соответствующее регистрационному досье № 41581 от 27.11.2012

приказом Росздравнадзора от 29 августа 2013 года № 4461-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0002770



ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО "АЛЬФА-МЕДИКА", АО "АЛЬФА-МЕДИКА"
зарегистрирован Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы № 46 по г. Москве
01.01.2008 ОГРН: 1027700167868, место нахождения: 125493, РОССИЯ, ГОРОД МОСКВА, УЛИЦА
АВАНГАРДНАЯ, ДОМ 3, ПОМ I ЭТ 4 ОФ 2402, телефон: +7 4956458699, адрес электронной почты:
alphamed@online.ru

В лице: Генеральный директор КОЗЛОВ ПАВЕЛ ВЛАДИМИРОВИЧ

заявляет, что

Термометры медицинские электронные инфракрасные серии WF модели: WF-3000, WF-4000, WF-5000

код ОКПД2: 26.60 12 122

код ТН ВЭД: 9025192000

Серийный выпуск

Изготовитель: «B. Well Swiss AG» / B. Well Swiss AG, место нахождения: ШВЕЙЦАРИЯ, Bahnhofstrasse 24,
9443 Widnau, Switzerland

Место производства медицинского изделия 1. AVITA (Wujiang) Co., Ltd., No. 858, Jiao Tong Road, Wujiang
Economic Development Zone, Jiangsu Province, China, Китай 2. Dongguan SIMZO Electronic Technology Co.,
Ltd., No. 81, Tianxin Street, Chongkou, Shijie Town, Dongguan City, Guangdong Province, 523290, P.R. China,
Китай

Соответствует требованиям:

ГОСТ Р 50444-92. Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия, Разд. 3, 4
ГОСТ Р 50267 0-92. Изделия медицинские электрические. Часть 1. Общие требования безопасности;

Декларация о соответствии принята на основании:

Регистрационное удостоверение № РЗН 2013/1078 от 15 мая 2019 года, выданное Федеральной службой
по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Сертификат системы менеджмента качества ISO 13485:2016 № 44 221 131994 от 02.11.2018 года,
выданный TÜV NORD CERT GmbH

Сертификат системы менеджмента качества ISO 9001:2015 № TW17/10407.00 от 23.12.2017 года,
выданный SGS United Kingdom Ltd.

Сертификат системы менеджмента качества ISO 13485:2016 № SX 60127314 0001 от 13.04.2018 года,
выданный TÜV Rheinland LGA Products GmbH

Сертификат системы менеджмента качества ISO 13485:2016 № CN14/31163 от 09.10.2014 года, выданный
SGS United Kingdom Ltd

схема декларирования: 1д

Дата принятия декларации

16.08.2019

Декларация о соответствии действительна до

15.08.2022



(Подпись)

КОЗЛОВ ПАВЕЛ ВЛАДИМИРОВИЧ

инициалы, фамилия



Сведения о регистрации декларации о соответствии RA.RU.11A569, Общество с
ограниченной ответственностью "ЛенСерт", 195027, РОССИЯ, город Санкт-Петербург,
Пискаревский проспект, 2, корпус 3, литер А, офис 852, 854

Регистрационный номер декларации о соответствии

РОСС RU Д-СН.А569.В.02234/19

Дата регистрации

16.08.2019



ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ
РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ
УНИТАРНОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ
"ВСЕРОССИЙСКИЙ НАУЧНО-
ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ
ОПТИКО-ФИЗИЧЕСКИХ ИЗМЕРЕНИЙ"
(ФГУП "ВНИИОФИ")

Озерная ул., д.46 Москва, 119361,
тел.: (495)437-56-33, факс: (495) 437-31-47
E-mail: vniofi@vniofi.ru <http://www.vniofi.ru>

ОКПО 05842749, ОГРН 1027739034036
ИНН/КПП 7702038456/772901001

20 МАЯ 2020 № 9-4 / 2868

На № _____

Генеральному директору
АО «Альфа-Медика»
П.В. Козлову

Ул. Авангардная, д.3,
г. Москва, 125493

В ответ на Ваш запрос исх. 219 от 14.05.2020 г. сообщаем, что на основании договора М/2019/Д4/1656 от 15.05.2019 (этап 16) с АО «Альфа Медика» ФГУП «ВНИИОФИ» провел первичную поверку «Термометров медицинских электронных модели WF-1000» (регистрационный номер в Федеральном информационном фонде по обеспечению единства измерений 31359-16) серийные номера от 2003F00001 до 2003F10000 в соответствии с документом на поверку МИ 3556-2016 «ГСИ. Термометры медицинские электронные инфракрасные. Методика поверки».

Результаты поверки положительные.

Результаты первичной поверки оформлены свидетельствами о поверке в виде электронных документов на каждое средство измерений с использованием электронной цифровой подписи. Срок действия свидетельств – до 05 мая 2022 года.

Заместитель директора
по инновациям

И.С. Филимонов

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью "Пролак"

наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, прикладывая декларацию о соответствии
свидетельство о регистрации выдано Инспекцией ФНС по Кировскому р-ну г. Екатеринбурга,
основной государственный регистрационный номер: 1076670011230 от 05.04.2007 года,
идентификационный номер налогоплательщика: 6670169719, общероссийский классификатор
предприятий и организаций: 80354255

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

Место нахождения: Российская Федерация, Свердловская Область, 620062, город Екатеринбург, улица
Первомайская, дом 82, офис 46, телефон: +7(343) 375-80-17, факс: +7(343) 372-69-26, электронная
почта: prolak-e@e1.ru

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Шнайдер Семена Александровича

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

заявляет, что

Дезинфицирующее средство жидкое - кожный антисептик "СЕПТАКСИН КА"

наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация

Код ОКП: 238640

Код ТН ВЭД: 3808949000

Серийный выпуск по ТУ 9392-007-80354255-2010 «Дезинфицирующее средство "СЕПТАКСИН КА"»

сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номер изданий, реквизиты договора (контракта), накладная,
код ОК 005-93 и (или) ТН ВЭД ТС или ОК 001-93 (ОКУН))

Изготовитель: Общество с ограниченной ответственностью "Пролак", Место нахождения:
Российская Федерация, Свердловская Область, 620062, город Екатеринбург, улица Первомайская, дом
82, офис 46, основной государственный регистрационный номер: 1076670011230, телефон: +7(343)
375-80-17, факс: +7(343) 372-69-26, электронная почта: prolak-e@e1.ru

наименование изготовителя, адрес

соответствует требованиям ГОСТ 12.1.007-76 Пп. 1.2, 1.3; ГОСТ Р 51696-2000 Табл. 1 (поз. 12, 13)

облигаемые нормативные документы, соответствие которым подтверждено данной декларацией,
с указанием пунктов этих нормативных документов, описывающих требования для данной продукции

Декларация о соответствии принята на основании:

Протокола испытаний № OILOA от 01.06.2017 года, выданного Испытательной лабораторией

Общества с ограниченной ответственностью «НПО ФорКаб», аттестат аккредитации RA.RU.21AM23

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

Дата принятия декларации 14.07.2017

Декларация о соответствии действительна до 13.07.2020



С. А. Шнайдер

подпись, фамилия

Декларация о соответствии зарегистрирована:

Общество с ограниченной ответственностью "НОРМА КАЧЕСТВА", Место нахождения: Российская
Федерация, Брянская область, город Брянск, 241002, улица Вали Сафроновой, дом 75, Литер А,
фактический адрес: Российская Федерация, Брянская область, город Брянск, 241007, улица Вали
Сафроновой, дом 75, Литер А, телефон: +7(304) 462-888, электронная почта: normak32@yandex.ru.
Аттестат аккредитации № RA.RU.114.Д34.Д00575 от 14.07.2016 года Федеральной службой по
аккредитации

наименование регистрирующего органа, адрес, телефон, факс, номер регистрирующего декларацию

Дата регистрации: 14.07.2017

Регистрационный номер декларации о соответствии: РОСС RU.АД34.Д00575



Кумейко Евгений Геннадьевич

инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью "Пролак"

наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявшего декларацию о соответствии
свидетельство о регистрации выдано Инспекцией ФНС по Кировскому р-ну г. Екатеринбурга,
основной государственный регистрационный номер: 1076670011230 от 05.04.2007 года,
идентификационный номер налогоплательщика: 6670169719, общероссийский классификатор
предприятий и организаций: 80354255

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

Место нахождения: Российская Федерация, Свердловская Область, 620062, город Екатеринбург, улица Первомайская, дом 82, офис 46, телефон: +7(343) 375-80-17, факс: +7(343) 372-69-26, электронная почта: proлак-e@e1.ru

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Шнайдер Семсена Александровича

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

заявляет, что

Дезинфицирующее средство жидкое - кожный антисептик "СЕПТАКСИН КА"

наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация

Код ОКП: 238640

Код ТН ВЭД: 3808949000

Серийный выпуск по ТУ 9392-007-80354255-2010 «Дезинфицирующее средство "СЕПТАКСИН КА"»

сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номер изделий, реквизиты договора (контракта), накладная),
код ОК 003-93 и (или) ТН ВЭД ТС или ОК 002-93 (ОКУН)

Изготовитель: Общество с ограниченной ответственностью "Пролак", Место нахождения:
Российская Федерация, Свердловская Область, 620062, город Екатеринбург, улица Первомайская, дом
82, офис 46, основной государственный регистрационный номер: 1076670011230, телефон: +7(343)
375-80-17, факс: +7(343) 372-69-26, электронная почта: proлак-e@e1.ru

наименование изготовителя, адрес

соответствует требованиям ГОСТ 12.1.007-76 Пп. 1.2, 1.3; ГОСТ Р 51696-2000 Табл.1 (поз. 12, 13)

обязательные нормативные документы, соответствие которым подтверждено данной декларацией,
с указанием пунктов этих нормативных документов, содержащих требования для данной продукции

Декларация о соответствии принята на основании:

Протокола испытаний № OILOA от 01.06.2017 года, выданного Испытательной лабораторией
Общества с ограниченной ответственностью «НПО ФорКаб», аттестат аккредитации RA.RU.21AM23

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

Дата принятия декларации 14.07.2017

Декларация о соответствии действительна до 13.07.2020



С. А. Шнайдер

инициалы, фамилия

Сведения о регистрации декларации о соответствии:

Общество с ограниченной ответственностью "НОРМА КАЧЕСТВА", Место нахождения:
Федерация, Брянская область, город Брянск, 241007, улица Вали Сафроновой, дом 75, литер
фактический адрес: Российская Федерация, Брянская область, город Брянск, улица Вали Сафроновой,
дом 75, литер А, телефон: +79854521878, электронная почта: norma@norma.ru
Аттестат аккредитации № RA.RU.11AD34, выдан 12.10.2016 года Федерацией по сертификации
аккредитации

наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию

Дата регистрации: 14.07.2017

Регистрационный номер декларации о соответствии: РОСС RU.АД34.Д00575



Кумейко Евгений Геннадьевич

инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации



**ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
Главный государственный санитарный врач Российской Федерации
Российская Федерация

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.21.002.E.021447.06.11

от 21.08.2011г.

Продукция:
средство дезинфицирующее (кожный антисептик) "Септаксин КА". Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9392-007-80364256-2010 "Дезинфицирующее средство "Септаксин КА" (кожный антисептик). ТУ". Изготовитель (производитель): ООО "Пролак", 620062, г. Екатеринбург, ул. Первомайская, д.82, офис 46 (адрес производства: 624152, Свердловская обл., г. Кировград, п. Ново-Рудянка, ул. Заводская, д.4), Российская Федерация. Получатель: ООО "Пролак", 620062, г. Екатеринбург, ул. Первомайская, д.82, офис 46, Российская Федерация.

соответствует
Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)

прошла государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств о государственной регистрации и разрешена для производства, реализации и использования в соответствии с инструкцией по применению средства от 02.03.2009г. № 3/11

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы, экспертного заключения от 22.02.2011г. № 20-уч. ИЛЦ ФГУН "Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии" Роспотребнадзора; рецептуры; инструкции по применению средства от 02.03.2009г. № 3/11)

Срок действия свидетельства о государственной регистрации устанавливается на период изготовления продукции или поставок подконтрольной продукции на территории таможенного союза.

Подпись, ФИО, должность уполномоченного лица, выдавшего документ, и печать органа (учреждения), выдавшего документ

№ 0102894



Дезинфицирующее средство Анолит АНК Супер



Дезинфицирующее средство **Анолит АНК Супер**, позволяет успешно бороться с большинством грамположительных и грамотрицательных бактерий, вирусами, токсичными грибками, в том числе с микобактериями туберкулеза и особо опасными инфекциями такими, как натуральная оспа, чума и да спores сибирской язвы.

Анолит АНК Супер не содержит красителей, ароматизаторов, аллергенов и не вызывает раздражения на коже, в глазах и при вдыхании. После использования препарат разлагается до пресной воды и не требует дезактивации. Концентрация активных веществ в выпускаемой готовой продукции 0,05 + 0,00%. Он не требует разбавления и готов к применению.

Анолит АНК Супер не принадлежит к группе горючих и взрывоопасных веществ, при длительном хранении не выделяет токсины, безопасен для животных и человека.

Дезинфицирующие средства **Анолит АНК Супер** выпускаются в разной упаковке 650 мл, 1500 мл для личных нужд до 5 л при обработке больших помещений и площадей и не требует разведения. Анолит можно применять способами погружения, протирания, орошения, аэрозольной обработки.

Области применения:

- лечебно-профилактические учреждения (все подразделения);
- детские сады, ясли;
- торгово-развлекательные комплексы;
- места проведения уличных шоу;
- школьные учреждения, университеты, колледжи;
- аптеки;
- различные транспортные средства.

СОСТАВ: электрохимически активированный водный раствор хлоркислородных и гидропероксидных соединений, концентрация активных веществ $0,05 \pm 0,005\%$, минерализация не более 0,09%. pH 5,0 - 6

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ: протирание, погружение, орошение, аэрозольная обработка. В процессе обработки средством способом погружения (замачивания) емкости со средством должны быть плотно закрыты. Расход средства - 150 мл/м² поверхности, 300 мл/м² при обработке распылением, орошение

Дезинфицирующее средство Анолит АНК Супер



Дезинфицирующее средство **Анолит АНК Супер**, позволяет успешно бороться с большинством грамположительных и грамотрицательных бактерий, вирусами, токсичными грибками, в том числе с микобактериями туберкулеза и особо опасными инфекциями такими, как натуральная оспа, чума и да спores сибирской язвы.

Анолит АНК Супер не содержит красителей, ароматизаторов, аллергенов и не вызывает раздражения на коже, в глазах и при вдыхании. После использования препарат разлагается до пресной воды и не требует дезактивации. Концентрация активных веществ в выпускаемой готовой продукции 0,05 + 0,001. Он не требует разбавления и готов к применению.

Анолит АНК Супер не принадлежит к группе горючих и взрывоопасных веществ, при длительном хранении не выделяет токсины, безопасен для животных и человека.

Дезинфицирующие средства **Анолит АНК Супер** выпускаются в разной упаковке 650 мл, 1500 мл для личных нужд до 5 л при обработке больших помещений и площадей и не требует разведения. Анолит можно применять способами погружения, протирания, орошения, аэрозольной обработки.

Области применения:

- лечебно-профилактические учреждения (все подразделения);
- детские сады, ясли;
- торгово-развлекательные комплексы;
- места проведения уличных шоу;
- школьные учреждения, университеты, колледжи;
- аптеки;
- различные транспортные средства.

СОСТАВ: электрохимически активированный водный раствор хлоркислородных и гидропероксидных соединений, концентрация активных веществ $0,05 \pm 0,005\%$, минерализация не более 0,09%. pH 5,0 - 6

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ: протирание, погружение, орошение, аэрозольная обработка. В процессе обработки средством способом погружения (замачивания) емкости со средством должны быть плотно закрыты. Расход средства - 150 мл/м² поверхности, 300 мл/м² при обработке распылением, орошение



**ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
заместитель Главного государственного санитарного врача Российской Федерации
Российская Федерация

(уполномоченный орган Стороны, руководитель уполномоченного органа, применительно административно-территориального образования)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.88.002.E.010872.12.15

от 17.12.2015 г.

Продукция:
средство дезинфицирующее "Анолит АНК СУПЕР", вырабатываемое установками типа "СТЭЛ СУПЕР". Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9392-001-30133733-2012. Изготовитель (производитель): ООО "Делфин Аква", 115088, г. Москва, Южнопортовый 2-й проезд, д. 35, стр. 1, Российская Федерация. Получатель: ООО "Делфин Аква", 115088, г. Москва, Южнопортовый проезд, д. 35, стр. 1, Российская Федерация.



соответствует
Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)

прошла государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств государственной регистрации и разрешена для производства, реализации, использования
в соответствии с инструкциями по применению средства от 15.03.2013 г. № ДА 005-13, № ДА 013 от 15.03.2013 г., № ДА 003-13 от 15.03.2013 г., от 09.06.2014 г. № ДА 006-14

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):

взамен свидетельства о государственной регистрации № RU.77.99.88.002.E.006350.08.13 от 01.08.2013 г.; экспертного заключения ИЛЦ ГУП МГЦД №051-14 от 08.07.2014 г., ФБУН "Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии" Роспотребнадзора ИЛЦ № 15.03.2013 г.; этикетки; рецептуры; ТУ; инструкции по применению средства от 15.03.2013 г., № ДА 005-13, № ДА 004-13 от 15.03.2013 г., № ДА 003-13 от 15.03.2013 г., от 09.06.2014 г. № ДА 006-14

Срок действия свидетельства о государственной регистрации установлен на период изготовления продукции или поставок подконтрольных товаров на территорию таможенного союза

Подпись, ФИО, должность уполномоченного лица, выдавшего документ, и печать органа (учреждения), выдавшего документ



№ 0325103

(Ф. И. О. Подпись)



**ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
заместитель Главного государственного санитарного врача Российской Федерации
Российская Федерация

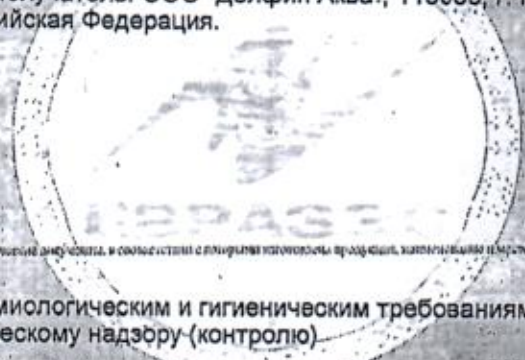
(уполномоченный орган Стороны, уполномоченный орган, применяющие единые гранично-территориальные требования)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.88.002.E.010872.12.15

от 17.12.2015 г.

Продукция:
средство дезинфицирующее "Анолит АНК СУПЕР", вырабатываемое установками типа "СТЭЛ СУПЕР". Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9392-001-30133733-2012. Изготовитель (производитель): ООО "Делфин Аква", 115088, г. Москва, Южнопортовый 2-й проезд, д. 35, стр. 1, Российская Федерация. Получатель: ООО "Делфин Аква", 115088, г. Москва, Южнопортовый проезд, д. 35, стр. 1, Российская Федерация.



соответствует
Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)

прошла государственную регистрацию; внесена в Реестр свидетельств государственной регистрации и разрешена для производства, реализации и использования
в соответствии с инструкциями по применению средства от 15.03.2013 г. № ДА 005-13, № ДА 013 от 15.03.2013 г., № ДА 003-13 от 15.03.2013 г., от 09.06.2014 г. № ДА 006-14

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории/центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):

взамен свидетельства о государственной регистрации № RU.77.99.88.002.E.006350.08.13 от 01.08.2013 г.; экспертного заключения ИЛЦ ГУП МГЦД №061-14 от 08.07.2014 г., ФБУН "Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии" Роспотребнадзора ИЛЦ № исх от 15.03.2013 г.; этикетки; рецептуры; ТУ; инструкции по применению средства от 15.03.2013 г., № ДА 005-13, № ДА 004-13 от 15.03.2013 г., № ДА 003-13 от 15.03.2013 г., от 09.06.2014 г. № ДА 006-14

Срок действия свидетельства о государственной регистрации установлен на период изготовления продукции или поставок подконтрольной продукции на территорию таможенного союза

Подпись, ФИО, должность уполномоченного лица, выдавшего документ, и печать органа (учреждения), выдавшего документ



№ 0325103

(Ф. И. О. подлинника)



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Заявитель ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ФОРВАРД ГРУПП"

Место нахождения: 143020, Россия, область Московская, Одинцовский Район, деревня Ликино, улица
Промышленная, Дом 1, Кабинет 14

ОГРН 1165032051799

Телефон: +7 (909) 688-99-13 Адрес электронной почты: info.himexport@gmail.com

в лице Генерального директора Цуркана Александра Георгиевича

заявляет, что Средство косметическое по уходу за кожей: Антисептический гель для рук "Clear Hands"
на основе изопропилового спирта.

Изготовитель ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ФОРВАРД ГРУПП"

Место нахождения: 143020, Россия, область Московская, Одинцовский Район, деревня Ликино, улица
Промышленная, Дом 1, Кабинет 14

Продукция изготовлена в соответствии с ГОСТ 31695-2012 «Гели косметические. Общие технические
условия».

Код (коды) ТН ВЭД ЕАЭС: 3304990000

Серийный выпуск

соответствует требованиям

Технического регламента Таможенного союза ТР ТС 009/2011 "О безопасности
парфюмерно-косметической продукции"

Декларация о соответствии принята на основании

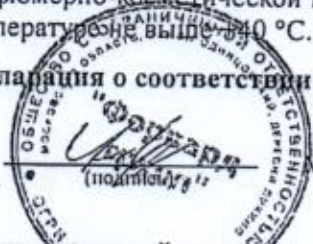
Протокола испытаний № 4203П от 16.03.2020 года, выданного Испытательным центром Астанинского
филиала АО НаЦЭС (регистрационный номер аттестата аккредитации KZ.T.01.0210)

Схема декларирования соответствия: 3д

Дополнительная информация

Технический Регламент Таможенного Союза ТР ТС 009/2011 «О безопасности
парфюмерно-косметической продукции» Статья 5. Условия: хранить в таре изготовителя при
температуре не выше +40 °С. Срок годности 3 года.

Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 05.04.2025 включительно.



М.П.

Цуркан Александр Георгиевич

(Ф.И.О. заявителя)

Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-РУ.ПХ01.В.12310/20

Дата регистрации декларации о соответствии: 06.04.2020





ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Заявитель ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ФОРВАРД ГРУПП"

Место нахождения: 143020, Россия, область Московская, Одинцовский Район, деревня Ликино, улица Промышленная, Дом 1, Кабинет 14

ОГРН 1165032051799

Телефон: +7 (909) 688-99-13 Адрес электронной почты: info.himexport@gmail.com

в лице Генерального директора Цуркана Александра Георгиевича

заявляет, что Средство косметическое по уходу за кожей: Антисептический гель для рук "Clear Hands" на основе изопропилового спирта.

Изготовитель ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ФОРВАРД ГРУПП"

Место нахождения: 143020, Россия, область Московская, Одинцовский Район, деревня Ликино, улица Промышленная, Дом 1, Кабинет 14

Продукция изготовлена в соответствии с ГОСТ 31695-2012 «Гели косметические. Общие технические условия».

Код (коды) ТН ВЭД ЕАЭС: 3304990000

Серийный выпуск

соответствует требованиям

Технического регламента Таможенного союза ТР ТС 009/2011 "О безопасности парфюмерно-косметической продукции"

Декларация о соответствии принята на основании

Протокола испытаний № 4203П от 16.03.2020 года, выданного Испытательным центром Астанинского филиала АО НаЦЭКС (регистрационный номер аттестата аккредитации KZ.T.01.0210)

Схема декларирования соответствия: 3д

Дополнительная информация

Технический Регламент Таможенного Союза ТР ТС 009/2011 «О безопасности парфюмерно-косметической продукции» Статья 5. Условия: хранить в таре изготовителя при температуре не выше +40 °С. Срок годности 3 года.

Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 05.04.2025 включительно.



М.П.

Цуркан Александр Георгиевич

(Ф.И.О. заявителя)

Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-RU.ПХ01.В.12310/20

Дата регистрации декларации о соответствии: 06.04.2020

