



ВСЕРОССИЙСКИЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ
ИНСТИТУТ СЕРТИФИКАЦИИ
ОТКРЫТОЕ АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО
(ОАО "ВНИИС")

Электрический пер., д.3/10, строение 1,
г. Москва, 123557

Телефон: (499) 253 70 06 Факс: (499) 253 33 60
http://www.vniis.ru E-mail: vniis@vniis.ru

Исх. № 109-КС/848 от 27.10.10

Генеральному директору
ООО «БФА»
О.В. Эррера
127591, г. Москва,
ул. Дубнинская, д.79Б, стр.2
тел.: (495) 602-06-69

На № 18/10-1
от 18.10.2016 г.

На Ваш запрос о принадлежности к объектам обязательного подтверждения соответствия продукции, согласно приложению, сообщаем следующее.

Вышеуказанная продукция, согласно регистрационным удостоверениям № ФСР2010/08191 от 17.05.2016г., № ФСР2010/08192 от 18.05.2016г., № ФСР2010/08193 от 18.05.2016г., № ФСР2010/08194 от 17.05.2016г., № ФСР2010/08195 от 18.05.2016г., выданным Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития, может быть отнесена по Общероссийскому классификатору продукции ОК 005-93 к позициям: «Приборы и аппараты вспомогательные для клинико-диагностических, санитарно-гигиенических и бактериологических исследований общего назначения» (код ОКП 94 4370), «Оборудование и агрегаты медицинские разные» (код ОКП 94 5270).

Продукция, указанная в приложении к настоящей справке не включена в «Единый перечень продукции, подлежащей обязательной сертификации» и «Единый перечень продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии», утвержденные Постановлением Правительства Российской Федерации от 01.12.09 г. № 982 (с изменениями), а также не включена в «Единый перечень продукции, подлежащей обязательной оценке (подтверждению) соответствия в рамках Таможенного союза с выдачей единых документов», утвержденный Решением Комиссии Таможенного союза от 07.04.2011г. № 620 (с изменениями), и для нее не требуется представление сертификата соответствия или декларации о соответствии.

Одновременно сообщаем, что продукция, указанная в приложении не подпадает под действие вступивших в силу технических регламентов Таможенного союза, и для нее не требуется представление документов о подтверждении соответствия требованиям этих технических регламентов.

Настоящая справка действительна до внесения изменений в документы, устанавливающие необходимость проведения обязательного подтверждения соответствия данной продукции.

Приложение: на 1 л. в 1 экз.

Руководитель научного направления

Круглосуточный автоинформатор: (499) 253 00 78
телефоны для справок: (499) 253 03 68, (499) 253 03 79
факсы: (499) 253 00 85, (499) 253 68 55



№ п/п	Наименование прибора
	<i>Медицинские приборы</i>
1	Центрифуга лабораторная ЦЛ 1/3 с двумя фиксированными частотами вращения 1500 мин-1 и 3000 мин-1
2	Устройство для перемешивания крови донора с консервантом в контейнере и автоматической индикации ее объема МКД 1-0,6 «МИКСЕР»
3	Размораживатель свежзамороженной плазмы автоматический со световой и звуковой сигнализацией РП2-01-«БФА»
4	Размораживатель свежзамороженной плазмы автоматический со световой и звуковой сигнализацией РП4-02-«БФА»
5	Центрифуга лабораторная переносная автоматизированная для донорского и лечебного плазмафереза ЦЛП 6-02-«БФА»
6	Центрифуга рефрижераторная ЦРЛ 6-01-«БФА»
	<i>Приборы и устройства лабораторные для контроля качества зерновых и молочных продуктов:</i>
7	Центрифуга для молочной промышленности ЦЛМ 1-12
8	Прибор для определения числа падения со встроенной системой охлаждения ПЧП-7
9	Прибор для определения числа падения ПЧП-3

Руководитель научного направления ВНИИС

