



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Заявитель Акционерное Общество «Альфа-Медика». Место нахождения: 125493, Российская Федерация, город Москва, улица Авангардная, дом 3, помещение 1, этаж 4, офис 2402. Адрес места осуществления деятельности: 125493, Российская Федерация, город Москва, улица Авангардная, дом 3, Основной государственный регистрационный номер: 1027700167868, телефон: 8 495 645-86-99, адрес электронной почты: online@alpha-medica

в лице Генерального директора Козлова Павла Владимировича

заявляет, что Приборы для измерения артериального давления модели WM-61, WM-62S, WM-63S, WM-64, WA-22H, WA-33, WA-55, WA-77, WA-88, WA-99 с принадлежностями

1. Манжета стандартная.
2. Манжета большая.
3. Пневмокамера.
4. Штекер соединительный.
5. Нагнетатель.
6. Манометр медицинский.
7. Клапан выпуска воздуха.
8. Фильтр нагнетателя.
9. Трубка соединительная для манжеты.
10. Сетевой адаптер.
11. Трубки бинауральные.
12. Трубки соединительные для стетоскопа.
13. Головки стетоскопов.
14. Сумка-чехол.
15. Батарейки типа AAA, AA.

Продукция изготовлена в соответствии с Директивой 93/42/ЕЕС "Медицинские приборы, устройства, оборудование"

Изготовитель B.Well Swiss AG

Место нахождения и адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: Швейцария, Bahnhofstrasse 24, 9443 Widnau. Филиалы завода-изготовителя: 1. Wenzhou Bokang Instruments Co., Ltd, место нахождения: No. 1500 Haining Road, Haibin, Longwan, 325024 Wenzhou, Китай.
2. ONBO Electronic (Shenzhen) Co., Ltd, место нахождения: No. 497, Ta Laneg Nan Road, Ta Laneg Street, Baoan District, Shenzhen, Китай.

Код ТН ВЭД ЕАЭС 9018 90 100 0
серийный выпуск

Соответствует требованиям Технического регламента таможенного союза ТР ТС 020/2011 "Электромагнитная совместимость технических средств"

Декларация о соответствии принята на основании протокола № 02392-220-1-18/БМ от 14.02.2018 года. Испытательной лаборатории Общества с ограниченной ответственностью "Инновационные решения", аттестат аккредитации регистрационный № РОСС RU.0001.21AB90; Регистрационное удостоверение № РЗН 2014/1462 от 22 ноября 2017 выдано Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) Схема декларирования: 3д

Дополнительная информация ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014 Изделия медицинские электрические. Часть 1-2. Общие требования безопасности с учетом основных функциональных характеристик. Параллельный стандарт. Электромагнитная совместимость. Требования и испытания. Условия хранения продукции в соответствии с ГОСТ 15150-69. Срок хранения (службы, годности) указан в прилагаемой к продукции товаросопроводительной и/или эксплуатационной документации.

Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 14.02.2021 включительно

Козлов Павел Владимирович

(Ф.И.О. заявителя)

(подпись)

М.П.

Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-СН.АУ04.В.61471

Дата регистрации декларации о соответствии 15.02.2018