



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 апреля 2022 года № РЗН 2018/7051

На медицинское изделие

**Прокладки урологические по ТУ 32.50.50-024-11736425-2017**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Белла" (ООО "Белла"), Россия, 140301, Московская область, г. Егорьевск, ул. Промышленная, д. 9**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Белла" (ООО "Белла"), Россия, 140301, Московская область, г. Егорьевск, ул. Промышленная, д. 9**

Место производства медицинского изделия

**ООО "Белла", Россия, 140301, Московская область, г. Егорьевск, ул. Промышленная, д. 9**

Номер регистрационного досье № РД-48344/15450 от 14.03.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.50.149

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 27 апреля 2022 года № 3526  
допущено к обращению на территории Российской Федерации  
**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**Д.Ю. Павлюков**

**0062361**

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 апреля 2022 года

№ РЗН 2018/7051

Лист 1

На медицинское изделие

**Прокладки урологические по ТУ 32.50.50-024-11736425-2017,**

варианты исполнения:

SENI LADY Ultra, размер micro.

SENI LADY Ultra Classic, размер micro.

SENI LADY, размеры: micro, mini, mini plus, normal, extra, extra plus, super, plus.

SENI LADY SLIM, размеры: micro, mini.

SENI LADY BASIC, размеры: normal, extra, extra plus, super, plus.

SENI LADY BASIC AIR, размеры: normal, extra, extra plus, super, plus.

SENI LADY Classic, размеры: mini, normal, extra, extra plus, super, plus.

bella Control lady, размеры: micro, mini, normal, extra, extra plus, super, plus.



Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0099006

Вх. 211-34/173/1 от 27.04.2022  
Исх. 211-35/197/1 от 27.04.2022

Куда: ООО «Белла»  
Кому: Генеральному директору  
Ковальчик М.К.

На Ваш запрос в порядке информации сообщая следующее. В соответствии с «Единым перечнем продукции, в отношении которой устанавливаются обязательные требования в рамках Таможенного союза» (утв. Решением Комиссии Таможенного союза от 28.01.2011 г. № 526 и актуализированным в соответствии с решением Совета Евразийской экономической комиссии от 23.11.2012 г. № 102), и действующими на настоящий момент техническими регламентами Союза, а также в соответствии с документами, опубликованными Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии (Росстандартом) во исполнение пункта 3 Постановления Правительства Российской Федерации от 1 декабря 2009 года № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» и актуализированными в соответствии с Постановлениями Правительства РФ от 17.03.2010 г. № 148, от 17.03.2010 г. № 149, от 26.07.2010 г. № 548, от 20.10.2010 г. № 848, от 13.11.2010 г. № 906, от 21.03.2012 г. № 213, от 04.05.2012 г. № 435, от 18.06.2012 г. № 596, от 04.03.2013 г. № 182, от 04.10.2013 г. № 870; от 11.11.2013 г. № 1009, от 21.07.2014 г. № 677, от 31.07.2014 г. № 737, от 02.10.2014 г. № 1009, от 20.10.2014 г. № 1079, от 02.04.2015 г. № 309, от 03.09.2015 г. № 930, от 04.03.2016 г. № 168; от 14.05.2016 г. № 413; от 26.09.2016 г. № 964, от 17.06.2017 № 717, от 19.01.2018 г. №31, от 21.02.2018 № 178, от 28.02.2019 № 199, от 07.03.2019 № 237, от 24.04.2019 № 489 и Постановлениями Правительства от 17.07.2017 № 844, от 20.11.2019 № 1476, от 26.12.2019 г. № 1854, от 15.01.2020 № 14, от 10.02.2020 № 116, от 26.06.2020 № 929, от 04.07.2020 № 982 **не относится к объектам обязательного подтверждения соответствия следующая продукция:**

| № п/п | Наименование продукции                                   | Регистрационное удостоверение** | Код ОКПД2*   | Код ТН ВЭД   |
|-------|----------------------------------------------------------|---------------------------------|--------------|--------------|
| 1     | Прокладки урологические по ТУ 32.50.50-024-11736425-2017 | № РЗН 2018/7051 от 27.04.2022   | 32.50.50.149 | 9619 00 7101 |

\*) Идентификация указанной в таблице продукции посредством кода ОКПД 2 проведена в соответствии с Общероссийским классификатором продукции ОК 034-2014(КПЕС 2008)

\*\*) Регистрационное удостоверение, выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР), РФ

Ответственность за правильность предоставленной информации о продукции, включая код ТН ВЭД, несет организация, направившая запрос.

Настоящая информация действительна до внесения изменений в указанные документы или до вступления технических регламентов Союза, область распространения которых включает указанную продукцию.

Заместитель руководителя  
Органа по сертификации  
«РОСТЕСТ-МОСКВА»  
Акционерное общество  
«Региональный орган по сертификации и тестированию»



Ю.В. Александрова

Исп. Пахомов А.Е. тел: +7(495)150-70-00