



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 01 марта 2010 года № ФСР 2010/06924

На медицинское изделие

Зеркало стоматологическое с ручкой двух исполнений (круглой и шестигранной)  
ЗС-«ММИЗ» по ТУ 9436-151-07613473-2008

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Открытое акционерное общество «Можайский медико-инструментальный завод»  
(ОАО «Можайский МИЗ»), Россия,  
143220, Московская обл., Можайский р-н, п. МИЗ

Производитель

Открытое акционерное общество «Можайский медико-инструментальный завод»  
(ОАО «Можайский МИЗ»), Россия,  
143220, Московская обл., Можайский р-н, п. МИЗ

Место производства медицинского изделия

143220, Московская обл., Можайский р-н, п. МИЗ

Номер регистрационного досье № 5260 от 02.02.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3420

приказом Росздравнадзора от 01 марта 2010 года № 1508-Пр/10

и приказом от 05 ноября 2013 года № 6296-Пр/13 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0005331

**ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ  
ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ  
Ш А К Л И Н**

Юридический и фактический адрес:  
630090, г. Новосибирск, ул. Демакова, 30 офис 901

Почтовый адрес:

630090, г. Новосибирск, а/я 392

Тел./факс: (383) 336-01-23, 332-80-44

ИНН/КПП 5408132355/ 540801001

Р/с 40702810800000000659

в АО Банк «Акцепт» г. Новосибирск,  
к/с 30101810200000000815 БИК 045004815

E-mail: [sekretar@shaklin.ru](mailto:sekretar@shaklin.ru)

[www.shaklin.ru](http://www.shaklin.ru)



Исх. № 12 от « » 01 2021 г.

**Всем заинтересованным лицам**

С 1 января 2021 года медицинские изделия исключены из утвержденного единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии (Далее - ДоС) (Постановление Правительства РФ от 4 июля 2020 г. № 982 "О признании утратившими силу некоторых актов и отдельных положений некоторых актов Правительства Российской Федерации и об отмене некоторых актов федеральных органов исполнительной власти, содержащих обязательные требования, соблюдение которых оценивается при проведении мероприятий по контролю при осуществлении государственного контроля за обращением медицинских изделий").

В связи с вышеизложенным, выпуск ДоС, подтверждающих соответствие медицинских изделий ГОСТ, более не осуществляется. Текущие ДоС считаются актуальными до окончания их срока действия, их аннулирование производиться не будет.

Процесс выпуска ДоС, подтверждающих соответствие продукции техническим регламентам (ТР ТС), остается неизменным.

Управляющий



Романов А.В.