



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 01 октября 2007 года № ФСР 2007/00767

На медицинское изделие
Стетоскоп акушерский деревянный Сад-"М-МИЗ" по ТУ 9398-093-07613473-2003

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Открытое акционерное общество "Можайский медико-инструментальный
завод" (ОАО "Можайский МИЗ"), Россия,
143220, Московская область, Можайский район, поселок МИЗ

Производитель
Открытое акционерное общество "Можайский медико-инструментальный
завод" (ОАО "Можайский МИЗ"), Россия,
143220, Московская область, Можайский район, поселок МИЗ

Место производства медицинского изделия
143220, Московская область, Можайский район, поселок МИЗ

Номер регистрационного досье № 25749 от 09.08.2007

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9890

приказом Росздравнадзора от 01 октября 2007 года № 2921-Пр/07
и приказом от 06 февраля 2014 года № 696 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0007110

**ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ
ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ
ШАКЛИН**

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 «Акцент» г. Новосибирск,
к/с 30101810200000000815 БИК 045004815

E-mail: sekretar@shaklin.ru

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.