



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 26 ноября 2021 года № РЗН 2013/1049

На медицинское изделие

Стетоскопы медицинские: 04-AM300, 04-AM400, 04-AM404, 04-AM410,
04-AM420, 04-AM507, 04-AM511, 04-AM513, 04-AM602

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Закрытое акционерное общество фирма "Москва-Амрус"
(ЗАО "Москва-Амрус"), Россия,
115054, Москва, ул. Пятницкая, д. 71/5, стр. 4, эт. 1

Производитель
"Амрус Энтерпрайзис, Лтд.", США,
Amrus Enterprises, Ltd., 720 King Georges Post Road, Suite 305, Fords,
New Jersey 08863-1974, USA

Место производства медицинского изделия
Shanghai Caremate Medical Device Co., Ltd., Building 4, No.281, HongAn Road,
Zhujing Town, Jinshan, 201503 Shanghai, People's Republic of China

Номер регистрационного досье № РД-45265/77557 от 09.11.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

приказом Росздравнадзора от 26 ноября 2021 года № 11041
допущено к обращению на территории Российской Федерации:

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков



0062001

Общество с ограниченной ответственностью "Рус-Тест"

Место нахождения: 143002, РОССИЯ, город Одинцово, ул. Южная, дом 8, помещения № 192-195

телефон: +7 (977) 482-16-81, электронная почта: os-rus-test@mail.ru.

ИНН/КПП 9731014559 / 773101001, ОГРН 1187746912066

Аттестат аккредитации RA.RU.11NB25, выдан 06.06.2019 года

Исх. № ИЦ028 от 14.11.2019 года

ЗАО фирма «Москва-Амрос»

ИНН/КПП 7705044930/770501001

115054, г. Москва, ул. Пятницкая, дом 71/5 стр. 4, эт. 1

Тел. (495) 617-16-06

Генеральному директору Капланович Гари Б.

ИНФОРМАЦИОННОЕ ПИСЬМО

На Ваш запрос в порядке информации сообщаем, что в «Единый перечень продукции, подлежащей обязательной сертификации» и «Единый перечень продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» (Постановление Правительства РФ от 01.12.2009 № 982, с изм. от от 17.03.2010 № 148, от 17.03.2010 № 149, от 26.07.2010 № 548, от 20.10.2010 № 848, от 13.11.2010 № 906, от 21.03.2012 № 213, от 04.05.2012 № 435, от 18.06.2012 № 596, от 04.03.2013 № 182, от 04.10.2013 № 870, от 11.11.2013 № 1009, от 21.07.2014 № 677, от 31.07.2014 № 737, от 02.10.2014 № 1009, от 20.10.2014 № 1079, от 02.04.2015 № 309, от 03.09.2015 № 930, от 14.05.2016 № 413, от 26.09.2016 № 964, от 17.06.2017 № 717, от 17.07.2017 № 844, от 19.01.2018 № 31, от 21.02.2018 № 178), а также Решение Комиссии Таможенного союза от 07.04.2011 № 620 в ред. от 15.09.2017 «О Едином перечне продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия с выдачей сертификатов соответствия и деклараций о соответствии по единой форме», а также Технические Регламенты Евразийского экономического союза ТР ТС :

НЕ ВКЛЮЧЕНА следующая продукция:

№	Наименование	Код ТН ВЭД	Код ОКПД2
1	Стетоскопы медицинские: 04-АМ300, 04-АМ400, 04-АМ404, 04-АМ410, 04-АМ420, 04-АМ507, 04-АМ511, 04-АМ513, 04-АМ602	9018 90 840 9	26.60.12.125

Одновременно ставим Вас в известность, что указанный «Единый перечень продукции, подлежащей обязательной сертификации» и «Единый перечень продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» в дальнейшем может изменяться и дополняться. В этом случае данная информация не распространяется на продукцию, включаемую во вносимые изменения и дополнения.

Руководитель (уполномоченное
лицо) органа по сертификации
ООО "Рус-Тест"



Данилова Е.И.

(Ф.И.О.)