



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 января 2010 года № ФСР 2010/06612

На медицинское изделие

**Бинты марлевые стерильные и нестерильные медицинские
по ГОСТ 1172-93**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "НЬЮФАРМ"
(ООО "НЬЮФАРМ"),**

**Россия, 155800, Ивановская область, Кинешемский район, г. Кинешма,
ул. Шуйская, д. 1**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "НЬЮФАРМ"
(ООО "НЬЮФАРМ"),**

**Россия, 155800, Ивановская область, Кинешемский район, г. Кинешма,
ул. Шуйская, д. 1**

Место производства медицинского изделия

**ООО "НЬЮФАРМ", 155800, Ивановская область, Кинешемский район,
г. Кинешма, ул. Шуйская, д. 1**

Номер регистрационного досье № 85292 от 17.12.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9370

приказом Росздравнадзора от 22 января 2010 года № 162-Пр/10
и приказом от 16 августа 2016 года № 8455 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

М.А. Мурашко

0022300

Орган по сертификации "Апекс-сертификация" Общества с ограниченной ответственностью "Апекс"

Место нахождения: 115193, РОССИЯ, город Москва, ул. Петра Романова, д. 7, стр. 1, ком. 8

телефон: +7 499 685 40 49, адрес электронной почты: apex.cert49@gmail.com

Аттестат аккредитации № RA.RU.11AJ49, дата регистрации: 25.07.2017 года

Исх. № 5778 от 19.04.2022 года

Общество с ограниченной ответственностью «НЬЮФАРМ» (ООО «НЬЮФАРМ»)
155815, Ивановская область, город Кинешма, улица Шуйская, дом № 1
Директору Панцуркиной Любови Сергеевне

ИНФОРМАЦИОННОЕ ПИСЬМО

На Ваш запрос в порядке информации сообщаем, что следующая продукция:

Бинты марлевые стерильные и нестерильные медицинские по ГОСТ 1172-93, код ТН ВЭД ЕАЭС: 3005 90 310 0 и ОКПД 2 21.20.24.131

не включена в «Единый перечень продукции, подлежащей обязательной сертификации» и «Единый перечень продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии», утвержденные постановлением Правительства Российской Федерации от 01 декабря 2009 года № 982 (с изменениями, утвержденными Постановлениями Правительства РФ)

Одновременно сообщаем, что вышеуказанная продукция не подпадает под действующие Технические Регламенты Таможенного Союза ТР ТС

Настоящее разъяснение действительно до внесения изменений в документы Правительства Российской Федерации и Евразийской экономической комиссии, устанавливающие необходимость проведения обязательного подтверждения соответствия данных товаров.

Ответственность за правильность предоставленной информации по идентификации продукции и ее кодам несет организация, направившая запрос.

Руководитель
(уполномоченное лицо)
органа по сертификации
"Апекс-сертификация" ООО
"Апекс"



(подпись)

Колосов Р.Б

(Ф.И.О.)