



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 19 июня 2017 года № ФСР 2008/03853

На медицинское изделие

Стельки ортопедические женские (серийного производства)
по ТУ 9396-001-33094849-2008

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Тривес" (ООО "Тривес"), Россия,
191124, Санкт-Петербург, ул. Новгородская, д. 23, лит. А, пом. 99-Н

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Тривес" (ООО "Тривес"), Россия,
191124, Санкт-Петербург, ул. Новгородская, д. 23, лит. А, пом. 99-Н

Место производства медицинского изделия

ООО "Тривес", Россия, 192102, Санкт-Петербург, ул. Самойловой, д. 5, Лит. АП

Номер регистрационного досье № РД-18185/24614 от 08.06.2017

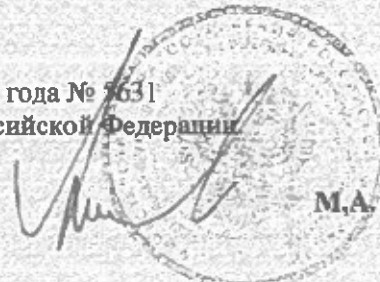
Вид медицинского изделия 250260

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.150

приказом Росздравнадзора от 19 июня 2017 года № 5631
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0033209

Общество с ограниченной ответственностью "Рус-Тест"

Место нахождения: 143002, РОССИЯ, город Одинцово, ул. Южная, дом 8а, 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. № 03557 от 11.07.2023 года.

ООО «Тривес»

ОГРН: 1037843029620

ИНН: 7803043491

Адрес: Россия, 191124, Санкт-Петербург,
ул. Новгородская, д. 23, лит. А, пом. 99-11

Тел./Факс: +7 (812) 329-72-97

E-mail: info@trives-spb.ru

Директору

Ольшангеру В. Т.

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 23 декабря 2021 г. N 2425 "Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подлежащей декларированию соответствия, внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 31 декабря 2020 г. N 2467 и признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации"), а также Решение Совета Евразийской Экономической комиссии от 12.11.2021 № 130 «О порядке ввоза на таможенную территорию Евразийского экономического союза продукции, подлежащей обязательной оценке соответствия на таможенной территории Евразийского экономического союза», 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:

НЕ ВКЛЮЧЕНА следующая продукция:

Стельки ортопедические женские (серийного производства) по ТУ 9396-001-33094849-2008. Регистрационное удостоверение № ФСР 2008/03853 выдано Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) от 19.06.2017. Серийный выпуск.

Код ТН ВЭД ЕАЭС: 6406 90 500 0;

Код ОКПД 2: 32.50.22.150.

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.

Генеральный директор

ООО "Рус-Тест"



Гусарова Т.Н.

(Ф.И.О.)