



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 октября 2009 года № ФСР 2009/05269

На медицинское изделие

Чулки компрессионные со швом для лечения венозной недостаточности и лимфостаза ЧМК "ЛПП Фарм" по ТУ 9398-003-54506476-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ЛПП Фарм" (ООО "ЛПП Фарм"),

Россия, 214025, г.Смоленск, Чуриловский тупик, д.6/2

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ЛПП Фарм" (ООО "ЛПП Фарм"),

Россия, 214025, г.Смоленск, Чуриловский тупик, д.6/2

Место производства медицинского изделия

ООО "ЛПП Фарм", 214025, г.Смоленск, Чуриловский тупик, д.6/2

Номер регистрационного досье № 66962 от 17.09.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

приказом Росздравнадзора от 16 октября 2009 года № 8246-Пр/09
и приказом от 28 июля 2016 года № 7531 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко

0021868



**ВСЕРОССИЙСКИЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ
ИНСТИТУТ СЕРТИФИКАЦИИ
АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО
(АО "ВНИИС")**

Электрический пер., д. 3/10, строение 1,
г. Москва, 123557

Телефон: (499) 253 70 06 Факс: (499) 253 33 60
http://www.vniis.ru E-mail: vniis@vniis.ru

Исх. № 101-КС/443 от 16.07.2021

Генеральному директору
ООО «ЛПП ФАРМ»
С.М. Лаптеву
214025, Смоленская обл, г. Смоленск,
Чуриловский тупик, д. 6/2

На № 43
от 07.07.2021 г.

На Ваш запрос о принадлежности к объектам обязательного подтверждения соответствия продукции: чулки компрессионные со швом для лечения венозной недостаточности и лимфостаза ЧМК «ЛПП Фарм» по ТУ 9398-003-54506476-2009 (регистрационное удостоверение № ФСР 2009/05269 от 16.10.2009 г.), сообщаем следующее.

Вышеуказанная продукция 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 01.12.2009 г. № 982 (с изменениями) и для нее не требуется предоставление сертификата соответствия или декларации о соответствии.

Одновременно сообщаем, что вышеуказанная продукция не подпадает под действие вступивших в силу технических регламентов Евразийского экономического союза (Таможенного союза) и для нее не требуется представление документов о подтверждении соответствия требованиям этих регламентов.

Настоящее письмо действительно до внесения изменений в документы, устанавливающие необходимость проведения обязательного подтверждения соответствия вышеуказанной продукции и не применяется при таможенном оформлении при ввозе товаров (продукции) на территорию Евразийского экономического союза.

Руководитель группы подготовки заключений



В.Е. Ногин

Телефон для справок: (499) 253-03-68
г. Москва, Б.Кисельный пер., д.14, каб.208