

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 13 апреля 2010 года № ФСЗ 2010/06586

На медицинское изделие

Матрасы противпролежневые TRIVES с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Айэрфу (Сямэнь) Медикал Ко., Лтд.", Китай,  
Airflo (Xiamen) Medical Co., Ltd., 4 th F, No 6, East Haijing Road,  
Haicang, Export Processing Zone, Xiamen, Fujian, China

Производитель

"Айэрфу (Сямэнь) Медикал Ко., Лтд.", Китай,  
Airflo (Xiamen) Medical Co., Ltd., 4 th F, No 6, East Haijing Road,  
Haicang, Export Processing Zone, Xiamen, Fujian, China

Место производства медицинского изделия

Airflo (Xiamen) Medical Co., Ltd., 4 th F, No 6, East Haijing Road,  
Haicang, Export Processing Zone, Xiamen, Fujian, China

Номер регистрационного досье № 7104 от 09.02.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

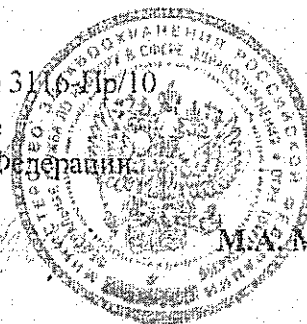
Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4440

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 13 апреля 2010 года № 3116-Пр/10

и приказом от 10 ноября 2016 года № 12535 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0027124

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 13 апреля 2010 года № ФСЗ 2010/06586

Лист 1

На медицинское изделие

**Матрасы противопролежневые TRIVES с принадлежностями**

I. Модели:

1. 2500.
2. 2500V.
3. 2500F.
4. 2500VF.
5. 4000.
6. 5000.
7. 5200.
8. 5400.
9. 5600.
10. 8200.
11. 8400.
12. 8600.

II. Принадлежности:

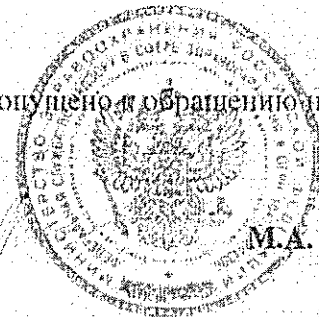
1. Компрессоры, моделей:

- 1.1. Aries Pump.
- 1.2. Aries Dx-1.
- 1.3. Aries Dx-2.
- 1.4. Aries Dx-3.
- 1.5. Taurus Pump.
- 1.6. Taurus-1.
- 1.7. Scorpio Pump.

*Z*

Приказом от 10 ноября 2016 года № 12535 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0028330



Общество с ограниченной ответственностью  
«Апекс»

115193, Москва, ул. Петра Романова, дом 7 стр. 1, тел.: +7 (499)685-40-49,  
[www.apex-cert.ru](http://www.apex-cert.ru), e-mail: apex.cert49@gmail.com

Исх. № 2120 от 31.03.2021 года

Генеральному директору  
ООО «Тривес Трейд»

Ольшангеру Андрею Валерьевичу

Адрес: Россия, 190013, г. Санкт-Петербург, Московский пр., д. 18, лит. Е, пом. 21 Н, офис 1

**ИНФОРМАЦИОННОЕ ПИСЬМО**

**По месту требования**

На Ваш запрос о необходимости обязательного подтверждения соответствия продукции сообщаем следующее:

№ п/п	Наименование продукции	Код ТН ВЭД
1.	Матрасы противоположные TRIVES с принадлежностями (см. Приложение на 1 листе) I. Матрасы противоположные TRIVES, моделей: 1. 2500. 2. 2500V. 3. 2500F. 4. 2500VF. 5. 4000. 6. 5000. 7. 5200. 8. 5400. 9. 5600. 10. 8200. 11. 8400. 12. 8600. II. Принадлежности: 1. Компрессоры, моделей: 1.1. Aries Pump. 1.2. Aries Dx-1. 1.3. Aries Dx-2. 1.4. Aries Dx-3. 1.5. Taurus Pump. 1.6. Taurus-1. 1.7. Scorpio Pump.	9019109009

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 декабря 2009 года № 982 (с изменениями, утвержденными Постановлениями Правительства РФ 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, от 07.03.2019 N 237, от 24.04.2019 N 489, от 20.11.2019 N 1476, от 26.12.2019 N 1854, от 15.01.2020 N 14, от 10.02.2020 N 116, от 04.07.2020 N 982).

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.

Зам. Руководителя органа  
ОС «Апекс-сертификация»



Морозов Сергей Владимирович