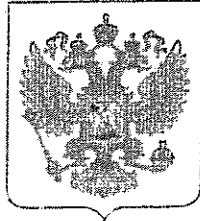


КОПИЯ



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 17 апреля 2014 года № ФСЗ 2009/04470

На медицинское изделие
**Уропрезервативы Conveen® одно- и двухкомпонентные, латексные и
безлатексные**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**«Колопласт А/С», Дания,
Coloplast A/S, Høltedam 1, 3050 Humlebaek, Denmark**

Производитель
**«Колопласт А/С», Дания,
Coloplast A/S, Høltedam 1, 3050 Humlebaek, Denmark**

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-3323/6032 от 11.03.2014

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 17 апреля 2014 года № 2808
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



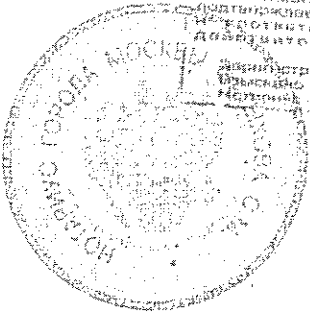
М.А. Мурашко

0007582

29 СЕН 2014

69

Город Москва,
 Я, Светлана Николаевна Коприус
 города Москвы, свидетельствую истинность этой
 копии с подлинником документа. В подлиннике
 отсутствуют замарканные слова и иные
 пометки, исправлений или каких-либо
 особенностей нет.
 Поду, обратившемуся за совершением
 нотариального действия, мною разъяснено, что при
 удостоверении истинности копии документа не
 требуется заверять содержание документа
 достоверности.



Зарегистрировано в реестре за № 3К-6317
 Выходное свидетельство (по тарифу) 60 руб.

[Handwritten signature]

КОПИЯ

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 17 апреля 2014 года № ФСЗ 2009/04470

Лист 1

На медицинское изделие

I. Уропрезервативы Conveen® одно- и двухкомпонентные, латексные и безлатексные:

1. Уропрезерватив однокомпонентный самоклеящийся, латексный Conveen®.
2. Уропрезерватив двухкомпонентный с пластырем, латексный Conveen®.
3. Уропрезерватив однокомпонентный самоклеящийся, безлатексный Conveen® Security⁺.
4. Уропрезерватив двухкомпонентный с пластырем, безлатексный Conveen® Security⁺.

II. Место производства:

1. Coloplast Hungary KFT, Buzavirag U.15, 2800 Tatabanya, Hungary;
2. Coloplast Hungary KFT, Coloplast utca 2, 4300 Nyírbátor, Hungary;
3. Coloplast Ltd., Bao Cheng Rd., Zhuhai Free Trade Zone, Zhuhai 519030 Guangdong, China;
4. Coloplast A/S, Holtedam 1, 3050 Humlebaek, Denmark.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

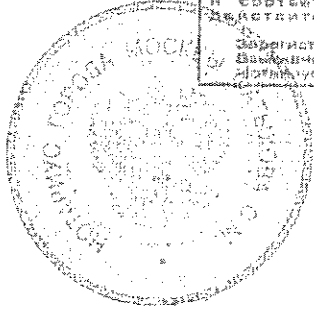


М.А. Мурашко

0006225

29 СЕН 2014

Город Москвы.
И. Фаткова Светлана Михайловна, нотариус
Города Москвы, свидетельствует верность этой
копии с подлинника документа. В последнем
подписях, оттисках, зачеркнутых слов и иных
незаконных исправлений или каких-либо
подробностей нет.
Лицу, обратившемуся для совершения
нотариального действия, мной разъяснено, что при
свидетельствовании верности копии документа не
подтверждается законность содержания документа
и соответствие изложенных в нем фактов
действительности.
Зарегистрировано в реестре за № *ж-6330*
Бюджетное государственное (по тарифу)
предприятие



С. Фаткова

69

Всем заинтересованным лицам

№ 14-02
13 февраля 2020 г.

ООО «Колопласт»
Ленинградский проспект
д. 72, корп. 2
Россия, 125315, Москва
Тел: +7 495 937 53 90
Факс: +7 495 937 53 91
www.coloplast.ru

Дмитрий Царапкин
Генеральный директор

Тел: +74959375390
Факс: +74959375391
rudmt@coloplast.com

Уважаемые господа,

ООО «Колопласт» настоящим письмом подтверждает, что следующая продукция производства Coloplast A/S (Дания):

Уропрезервативы Conveen, мочеприемники Conveen, анальные тампоны Peristeen, ремешки для крепления мочеприемников, вешалки-крючки для крепления прикроватных мочеприемников

не включена в «Единый перечень продукции, требующей обязательной сертификации» и в «Единый перечень продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии», утвержденные Постановлением правительства РФ от 01.12.2009 №982 (с изменениями). Предоставление сертификата соответствия и декларации соответствия на эту продукцию не требуется.

С уважением,

Дмитрий Царапкин

