



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАЩЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 апреля 2010 года № ФСР 2009/06183

На медицинское изделие

**Пакеты бумажные «Клинипак» для медицинской воздушной и паровой
стерилизации по ТУ 9398-019-52582566-2009**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "МК ВИТА-ПУЛ"

(ООО "МК ВИТА-ПУЛ"), Россия, 125212, Москва, ул. Выборгская, д. 16, стр. 1

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "МК ВИТА-ПУЛ"

(ООО "МК ВИТА-ПУЛ"), Россия, 125212, Москва, ул. Выборгская, д. 16, стр. 1

Место производства медицинского изделия

125212, Москва, ул. Выборгская, д. 16, стр. 1

Номер регистрационного досье № 19268 от 30.03.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия I

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9819

приказом Росздравнадзора от 22 апреля 2010 года № 3304-Пр/10

и приказом от 11 ноября 2013 года № 6497-Пр/13 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко

0003638



Закрытое акционерное общество
«Региональный орган
по сертификации и тестированию»

117418, Москва, Нахимовский пр-т, 31
тел.: +7 (499) 129-86-25 факс: +7 (499) 124-99-96
E-mail: office@rostest.ru
ОКПО 59149720, ОГРН 1027706009814,
ИНН/КПП 7706278628/770601001

Генеральному директору
ООО «МК ВИТА-ПУЛ»
г-ну Коневу А.Е.

18.10.2013 г. № 220-21/103

На № _____

На Ваш запрос в порядке информации сообщаем следующее. В соответствии с опубликованными Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии «Информацией о продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия (в форме обязательной сертификации) в Системе сертификации ГОСТ Р, с указанием нормативных документов, устанавливающих обязательные требования» и «Информацией о продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия (в форме принятия декларации о соответствии) с указанием нормативных документов, устанавливающих обязательные требования для продукции, находящейся в ведении Росстандарта (Система сертификации ГОСТ Р)», (во исполнение пункта 3 Постановления Правительства Российской Федерации от 1 декабря 2009 года № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии»), не подлежат обязательной сертификации и декларированию соответствия в Системе сертификации ГОСТ Р следующая продукция:

- изделия медицинского назначения - пакеты бумажные «Клинипак» для медицинской воздушной и паровой стерилизации, код ОКП 93 9819.

Ответственность за правильность представленной информации по идентификации продукции и ее коду ОКП несет организация, направившая запрос.

Настоящая информация действительна до внесения изменений в «Информацию о продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия (в форме обязательной сертификации) в Системе сертификации ГОСТ Р, с указанием нормативных документов, устанавливающих обязательные требования» и в «Информацию о продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия (в форме принятия декларации о соответствии) с указанием нормативных документов, устанавливающих обязательные требования для продукции, находящейся в ведении Росстандарта (Система сертификации ГОСТ Р)» для объектов, относящихся к ведению Росстандарта.

Руководитель органа по сертификации
«РОСТЕСТ-МОСКВА»



А.Б. Савкин

Круглова О.Н.
(495) 668-28-93