



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 февраля 2019 года № ФСР 2008/02305

На медицинское изделие

**Набор изделий фельдшерский для скорой медицинской помощи
НФСМП-"Мединт-М" по ТУ 9398-006-18585567-2003**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "МЕДПЛАНТ"
(ООО "МЕДПЛАНТ"), Россия, 109316, Москва, Волгоградский пр-кт, д. 42, к. 5,
эт. 2, помещ. I, ком. 296-318**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "МЕДПЛАНТ"
(ООО "МЕДПЛАНТ"), Россия, 109316, Москва, Волгоградский пр-кт, д. 42, к. 5,
эт. 2, помещ. I, ком. 296-318**

Место производства медицинского изделия

ООО "МЕДПЛАНТ", Россия, 109316, Москва, Волгоградский пр-кт, д. 42, к. 5

Номер регистрационного досье № РД-25857/78084 от 13.02.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **21.20.24.170**

приказом Росздравнадзора от 25 февраля 2019 года № 1289
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0042464

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ
ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ

«Орган по сертификации продукции
МедЭкспертСертис»

123239, г.Москва, Старокоптевский пер.,д.7

Адрес электронной почты: ospmes@mail.ru

Телефон/факс: +7 (495) 749-30-88

Адрес сайта: www.medcert.ru

22.03.2019 № 07-03/2019

На № 31 от 21.03.2019

Генеральному директору
ООО «МЕДПЛАНТ»
С.М.Хардиной

О подтверждении соответствия

Уважаемая госпожа Хардина!

В соответствии с документом: «Информация 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», подготовленным Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии во исполнение п.3 Постановления Правительства Российской Федерации от 01 декабря 2009 года № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» (с изменениями, внесенными Постановлениями Правительства от 17.03.201 № 149, от 20.10.2010 № 848, от 13.11.2011 № 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, с изм. и доп., вступившими в силу с 27.12.2018), **не подлежит обязательной сертификации и декларированию соответствия следующая продукция:**

Набор изделий фельдшерский для скорой медицинской помощи ИФСМП-«Мединт-М» по ТУ 9398-006-18585567-2003

Регистрационное удостоверение ФСР 2008/02305 от 25.02.2019,
код ОКПД2: 21.20.24.170

Руководитель
Органа по сертификации
продукции МедЭкспертСертис



М.Р. Голомазов

