



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 20 ноября 2007 года № ФСР 2007/01025

На медицинское изделие
 Коробки стерилизационные круглые с фильтрами КСКФ-"Ока-Медик"
 в следующих исполнениях: КСКФ-3-"Ока-Медик"; КСКФ-4-"Ока-Медик"; КСКФ-6-"Ока-Медик"; КСКФ-7-"Ока-Медик"; КСКФ-9-"Ока-Медик"; КСКФ-10-"Ока-Медик"; КСКФ-12-"Ока-Медик"; КСКФ-15-"Ока-Медик"; КСКФ-18-"Ока-Медик"; КСКФ-21-"Ока-Медик"

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
 Обществу с ограниченной ответственностью "Производственное предприятие Ока-Медик" (ООО "ПП Ока-Медик"),
 Россия, 607100, Нижегородская область, г. Навашино, ул. Дорожная, д. 13

Производитель
 Общество с ограниченной ответственностью "Производственное предприятие Ока-Медик" (ООО "ПП Ока-Медик"),
 Россия, 607100, Нижегородская область, г. Навашино, ул. Дорожная, д. 13

Место производства медицинского изделия
 ООО "ПП Ока-Медик", 607100, Нижегородская область, г. Навашино, ул. Дорожная, д. 13

Номер регистрационного досье № 30289 от 19.09.2007

Вид медицинского изделия -
 Класс потенциального риска применения медицинского изделия I

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 5120
 приказом Росздравнадзора от 20 ноября 2007 года № 3926-ПР/07
 и приказом от 08 сентября 2016 года № 9340 о замене
 допущено к обращению на территории Российской Федерации
 Руководитель Федеральной службы
 по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко
0022588

**ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ
ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ**

Ш А К Л И Н

Юридический и фактический адрес:
630090, г. Новосибирск, ул. Демакова, 30 офис 901

Почтовый адрес:

630090, г. Новосибирск, а/я 392

Тел./факс: (383) 336-01-23, 332-80-44

ИНН/КПП 5408132355/540801001

Р/с 40702810800000000659

в АО Банк «Акцент» г. Новосибирск,

к/с 30101810200000000815 БИК 045004815

E-mail: sekretar@shaklin.ru

www.shaklin.ru

Исх. № 12 от « 01 » 2021 г.

Всем заинтересованным лицам

С 1 января 2021 года медицинские изделия исключены из утвержденного единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии (Далее - Дос) (Постановление Правительства РФ от 4 июля 2020 г. № 982 "О признании утратившими силу некоторых актов и отдельных положений некоторых актов Правительства Российской Федерации и об отмене некоторых актов федеральных органов исполнительной власти, содержащих обязательные требования, соблюдение которых оценивается при проведении мероприятий по контролю при осуществлении государственного контроля за обращением медицинских изделий").

В связи с вышеизложенным, выпуск Дос, подтверждающих соответствие медицинских изделий ГОСТ, более не осуществляется. Текущие Дос считаются актуальными до окончания их срока действия, их аннулирование производиться не будет.

Процесс выпуска Дос, подтверждающих соответствие продукции техническим регламентам (ТР ТС), остается неизменным.



Романов А.В.

Управляющий