



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 августа 2017 года № РЗН 2013/485

На медицинское изделие

Кран трехходовой инфузионный одноразовый

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ШАКЛИН" (ООО "ШАКЛИН"),
Россия, 630128, г. Новосибирск, ул. Демакова, д. 30

Производитель

"Нинбо Гритмед Медикал Инструментс Ко., Лтд.", Китай,
Ningbo Greetmed Medical Instruments Co., Ltd., 18F-3, No. 1 Building, Wante
Business Centre, Hi-Tech Zone, 315042 Ningbo, People's Republic of China

Место производства медицинского изделия

Ningbo Greetmed Medical Instruments Co., Ltd., 18F-3, No. 1 Building, Wante
Business Centre, Hi-Tech Zone, 315042 Ningbo, People's Republic of China

Номер регистрационного досье № РД-19011/40343 от 22.08.2017

Вид медицинского изделия 320690

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

приказом Росздравнадзора от 29 августа 2017 года № 7528
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0034341

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ ПРОДУКЦИИ
ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ
«Центр Декларирования Сертификации»
(ООО «ЦДС»)

ИНН/КПП 7706758303/ 770601001, ОГРН 1117746500772, Аттестат аккредитации № RA-RU.11AГ61
Юридический адрес: 115093, РОССИЯ, город Москва, пер. Партийный, д. 1, корп. 57, стр. 3, оф. 35
Фактический адрес: 115093, РОССИЯ, город Москва, пер. Партийный, д. 1, корп. 57, стр. 3, оф. 35
Тел.: +7 (495) 785-02-48

26.10.2017 № 559

Управляющему ООО «Шаклин»
ИП Романову Александру Владимировичу
630128 г. Новосибирск, ул. Демакова, д.30

ИНФОРМАЦИОННОЕ ПИСЬМО

На Ваш запрос о принадлежности к объектам обязательной сертификации заявленной продукции сообщаем следующее.

В соответствии с постановлением Правительства РФ от 01.12.2009 N 982 указанная в настоящем письме продукция не входит в «Единый перечень продукции, подлежащей обязательной сертификации» и в «Единый перечень продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» со всеми изменениями и дополнениями, а также не входит в «Единый перечень продукции, подлежащей обязательной оценке (подтверждению) соответствия в рамках Таможенного союза с выдачей единых документов», утвержденный Решением Комиссии Таможенного союза от 7 апреля 2011 года N 620 (со всеми изменениями и дополнениями), и в действующие Технические Регламенты Таможенного Союза.

Наименование продукции	Код ОКПД2	Код ТНВЭД
Кран трехходовой инфузионный одноразовый	32.50.13.190	9018908409

Настоящее письмо действительно до внесения изменений в «Единый перечень продукции, подлежащей обязательной сертификации», «Единый перечень продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии», «Единый перечень продукции, подлежащей обязательной оценке (подтверждению) соответствия в рамках Таможенного союза с выдачей единых документов» или до вступления в силу технических регламентов на указанную в письме продукцию.

Ответственность за правильность представленной в запросе информации по идентификации продукции несет организация-заявитель.

С уважением,
Генеральный директор
ООО «ЦДС»



Л.В. Луконина