

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
от 20 ноября 2008 года № ФСР 2008/03645

На медицинское изделие

Ложки оттисковые стоматологические металлические для верхней и нижней челюстей ЛОС-В-«ММИЗ» и ЛОС-Н-«ММИЗ» №№ 1,2,3 по ТУ 9434-138-07613473-2002

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Открытое акционерное общество «Можайский медико-инструментальный завод» (ОАО «Можайский МИЗ»), Россия, 143220, Московская обл., Можайский р-н, п. МИЗ

Производитель

Открытое акционерное общество «Можайский медико-инструментальный завод» (ОАО «Можайский МИЗ»), Россия, 143220, Московская обл., Можайский р-н, п. МИЗ

Место производства медицинского изделия

143220, Московская обл., Можайский р-н, п. МИЗ

Номер регистрационного досье № 46521 от 16.10.2008

Вид медицинского изделия -

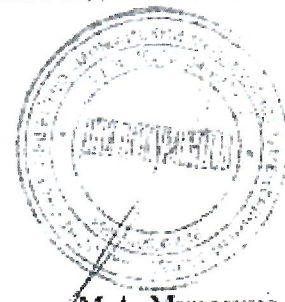
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3420

приказом Росздравнадзора от 20 ноября 2008 года № 9196-Пр/08

и приказом от 05 ноября 2013 года № 6296-Пр/13 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

Общество с ограниченной ответственностью «МАСТЕР ФАРМ»

620146 г.Екатеринбург ул. Чкалова 124, оф. 16 Тел/Факс: (343) 287-50-50, 200-90-55. e-mail: masterfarm1@mail.ru www.masterdent-ural.ru	ИНН 6671017892 / КПП 667101001 ОГРН 156658047765 р/с 40702810938190001813 к/с 3010181010000000964 БИК 046577964 в ФИЛИАЛ ЕКАТЕРИНБУРГСКИЙ" АО "АЛЬФА-БАНК" г. Екатеринбург
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ИНФОРМАЦИОННОЕ ПИСЬМО

Постановлением Правительства Российской Федерации от 04.07.2020 № 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", с 01 января 2021 г. из Единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии, утвержденное Постановлением №982 от 01.12.2009 г., исключены некоторые разделы, в том числе:

- 9391 материалы стоматологические,
- 9393 материалы хирургические, средства перевязочные специальные,
- 9398 материалы и средства медицинские прочие,
- 9431 инструменты механизированные,
- 9432 инструменты колющие,
- 9433 инструменты режущие и ударные с острой (режущей) кромкой,
- 9434 инструменты оттесняющие,
- 9435 инструменты многоповерхностного воздействия (зажимные),
- 9436 инструменты зондирующие, бужирующие,
- 9437 наборы медицинские,
- 9438 изделия травматологические,
- 9441 приборы для функциональной диагностики измерительные,
- 9442 приборы и аппараты для диагностики (кроме измерительных), очки,
- 9444 приборы и аппараты для лечения, наркозные; устройства для замещения функций органов и систем организма,
- 9450 оборудование медицинское,
- 9461 тара медицинская из стекла,
- 9464 предметы по уходу за больными и разные изделия,
- 9480 линзы для коррекции зрения.

Таким образом, после 01.01.2021 г. оформления деклараций соответствия для товаров из вышеуказанного перечня не требуется.

Директор



Минкина Е.С.

10.10.2022 г.