



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ РЗН 2013/182

15 марта 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
«СУРУ ИНТЕРНЭШНЛ ПИВИТИ. ЛТД.», Индия,
SURU INTERNATIONAL PVT. LTD., Poonamia Comp., Saravali, Jawhar
Rd., Dahadu 401602, Dist. Thane, MAH., India
и подтверждает, что медицинское изделие
Катетер внутривенный однократного применения SURUFLO
производства
«СУРУ ИНТЕРНЭШНЛ ПИВИТИ. ЛТД.», Индия,
SURU INTERNATIONAL PVT. LTD., Poonamia Comp., Saravali, Jawhar
Rd., Dahadu 401602, Dist. Thane, MAH., India
место производства: Poonamia Comp., Saravali, Jawhar Rd., Dahadu 401602,
Dist. Thane, MAH., India

класс потенциального риска 2а

ОКП 94 3630

Вид медицинского изделия —

соответствующее регистрационному досье № 42199 от 03.12.2012

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 15 марта 2013 года № 728-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0000381



**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 «Акцепт» 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.

Управляющий



Романов А.В.