

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1

Аттестат аккредитации: РОСС RU.0001.11ИМ41

Исх. № 138

По месту требования

от "29" августа 2012 г.

В порядке информации сообщаем следующее.

В соответствии с документом: «Информация о продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия, с указанием нормативных документов, устанавливающих обязательные требования в рамках Системы сертификации ГОСТ Р» от 24.05.2012, подготовленным Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии во исполнение 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» (в редакции Постановления Правительства РФ от 13 ноября 2010 г. № 906 «О внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 01 декабря 2009 г. № 982»), постановление Правительства Российской Федерации № 753 от 15 сентября 2009 года «Об утверждении технического регламента о безопасности машин и оборудования», не подлежит обязательной сертификации и декларированию соответствия в Системе сертификации ГОСТ Р следующая продукция:

Наименование продукции	Код ОКП*
Уничтожитель игл и шприцев с гильотиной для срезания канюли Nulife DOTS с принадлежностями: 1. Запасной нож для срезания канюли шприца. 2. Устройство для демонтажа ножа для срезания канюли шприца. 3. Инструкция по применению. Изготовитель: MRK Healthcare, Индия.	94 5240

*идентификация указанной в таблице продукции посредством кода ОКП проведена в соответствии с Общероссийским классификатором продукции ОК 005-93

Заместитель руководителя ОС



С.В. Халимоненко