

[Всем заинтересованным лицам]

Исх. № 101 от 17.09.2019 г.

Уважаемые пользователи продукции АО "Медтест"!

Настоящим письмом сообщаем о том, что медицинские изделия: "Материалы упаковочные одноразовые для стерилизации и хранения медицинских изделий СТЕРИМАГ по ТУ 32.50.50-53262326-2018" в исполнениях согласно приложению к Регистрационному удостоверению № РЗН 2019/8832 от 23.08.2019 г. не включены в "Единый перечень продукции, подлежащей обязательной сертификации" и "Единый перечень продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии", утвержденные постановлением Правительства Российской Федерации от 01.12.2009 г. № 982 (с изменениями), а также не включена в "Единый перечень продукции, подлежащей обязательной оценке (подтверждению) соответствия в рамках таможенного союза с выдачей единых документов", утвержденный Решением Комиссии Таможенного союза от 07.04.2011 г. № 620 (с изменениями), и для нее не требуется предоставление сертификата соответствия или декларации о соответствии.

Вышеуказанная продукция не подпадает под действие вступивших в силу технических регламентов Евразийского экономического союза (Таможенного союза) и для нее не требуется представление документов о подтверждении соответствия требованиям этих регламентов.

Одновременно сообщаем, что комплектность изделия определяется Изготовителем в технических условиях на продукцию. Техническая документация на изделие устанавливает, что комплектность должна обязательно включать инструкцию по применению, содержащую необходимую для использования информацию, и не предусматривает дополнительных документов (в т.ч. паспорта на продукцию).

При необходимости Вы можете задать дополнительные вопросы по техническим характеристикам и порядку применения продукции АО "Медтест" по телефону: (812) 572-23-95 или электронной почте: mail@medtest.ru

Благодарим за интерес к нашей продукции. Стремимся к долгосрочному и плодотворному сотрудничеству.

Генеральный директор АО "Медтест"



Р.Г. Котченко