

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ



Филиал федерального государственного автономного учреждения  
«Национальный медицинский исследовательский центр  
«Межотраслевой научно-технический комплекс «Микрохирургия глаза»  
имени академика С.Н. Федорова» Министерства здравоохранения Российской Федерации –  
«Экспериментально-техническое производство «Микрохирургия глаза»

(Филиал ФГАУ «НМИЦ «МНТК «Микрохирургия глаза» им. акад. С.Н. Федорова» Минздрава России – ЭТП «МГ»)

127486, г. Москва, Бескудниковский бульвар, д. 59А, стр. 2А. Тел. (499) 488-89-94, (495) 485-78-02, тел./факс (495) 485-77-95  
etp-mntk@mail.ru, http://www.etpmicro.ru/, ОГРН 1027739714606, ИНН 7713059497, КПП 771302001, ОКПО 05332385

№ 18/ 153 от 27.12.2018  
на №

Субъектам обращения медицинских  
изделий в Российской Федерации

Настоящим сообщаем, что нижеследующим медицинским изделиям, выпускаемым Филиалом ФГАУ «НМИЦ «МНТК «Микрохирургия глаза» им. акад. С.Н. Федорова» Минздрава России – ЭТП «МГ», присвоены следующие коды по классификаторам ОК 005-93 «Общероссийский классификатор продукции» и ОК 034-2014 (КПЕС 2008) «Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности»:

Медицинское изделие	Код ОКП	Код ОКПД2	№ и дата регистрационного удостоверения
Устройства полимерные офтальмологические для аспирации и ирригации одноразовые стерильные	93 9860	32.50.13.110	ФСР 2008/02433 от 16.11.2018
Ирис-ретрактор полимерный одноразовый стерильный для интраоперационного расширения зрачка И-Р-01-«МГ»	93 9890	32.50.13.190	ФСР 2008/02434 от 19.11.2018
Кольца полимерные офтальмологические внутрикапсульные для расправления хрусталиковой сумки и натяжения его капсулы, стерильные КПВ-«ЭТП-МГ»	93 9860	32.50.13.120	ФСР 2008/02436 от 16.11.2018
Насадка-капельница полимерная индивидуальная с колпачком к флаконам с глазными каплями, стерильная	93 9860	32.50.50.000	ФСР 2008/02439 от 19.11.2018

Указанные коды и соответствующие им групповые наименования продукции не включены в Постановление Правительства РФ от 01.12.2009 № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии», а также в «Информацию о продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия в Системе сертификации ГОСТ Р, с указанием нормативных документов, устанавливающих обязательные требования», регулярно публикуемую на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии (<https://www.gost.ru/portal/gost/home/activity/compliance/requiredcompliance>). Исходя из этого, вышеуказанные медицинские изделия не подлежат ни обязательной сертификации, ни подтверждению в форме принятия декларации о соответствии.

Заместитель директора  
по производству и развитию



И. А. Латыпов