

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ



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

(Филиал ФГАУ «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

№ 17/ 57 от 24.03.2017
на № _____

Субъектам обращения медицинских
изделий в Российской Федерации

Настоящим сообщаем, что нижеследующим медицинским изделиям, выпускаемым Филиалом ФГАУ «МНТК «Микрохирургия глаза» им. акад. С.Н. Федорова» Минздрава России – ЭТП «МГ», присвоены следующие коды по классификатору ОК 005-93 «Общероссийский классификатор продукции» (что подтверждается соответствующими регистрационными удостоверениями):

Изделие	Код ОКП	№ регистрационного удостоверения
Устройства полимерные офтальмологические для аспирации и ирригации одноразовые стерильные	93 9860	ФСР 2008/02433 от 23.01.2017 г.
Ирис-ретрактор полимерный одноразовый стерильный для интраоперационного расширения зрачка И-Р-01-«МГ»	93 9890	ФСР 2008/02434 от 10.08.2016 г.
Кольца полимерные офтальмологические внутрикапсульные для расправления хрусталиковой сумки и натяжения его капсулы, стерильные КПВ-«ЭТП-МГ»	93 9860	ФСР 2008/02436 от 23.01.2017 г.
Насадка-капельница полимерная индивидуальная с колпачком к флаконам с глазными каплями, стерильная, в двух исполнениях: диаметр 19,8 мм (большая) и диаметр 12,5 мм (малая)	93 9860	ФСР 2008/02439 от 23.01.2017 г.

Указанные коды и соответствующие им групповые наименования продукции не включены в Постановление Правительства РФ от 01.12.2009 г. № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии». 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