

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ от 29 июля 2010 года № ФСР 2010/08446

На медицинское изделие

Аппарат лазерный для диагностики и восстановления бинокулярного зрения "ФОРБИС" по ТУ 9444-006-13232373-2010

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью Научно-производственное предприятие "ЛАЗМА" (ООО НПП "ЛАЗМА"), Россия, 125252, Москва, ул. Куусинена, д. 11, кв. 33

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью Научно-производственное предприятие "ЛАЗМА" (ООО НПП "ЛАЗМА"), Россия, 125252, Москва, ул. Куусинена, д. 11, кв. 33

Место производства медицинского изделия ООО НПП "ЛАЗМА", Россия, 125252, Москва, ул. Куусинена, д. 11, кв. 33

Номер регистрационного досье № 40302 от 29.06.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4420

приказом Росздравнадзора от 29 июля 2014 года № 7858-Пр/10 и приказом от 14 октября 2016 года № 19190 о замене допущено к обращению на территории Российской Фелерации

Врио руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

Д.В. Пархоменко

0025312

Орган по сертификации продукции

Общества с ограниченной ответственностью «Центр сертификации и экспертизы «Тверьэкс» Аттестат аккредитации RA.RU.11AM05

Адрес: 390013, РОССИЯ, Рязанская обл, г Рязань, ул Ситниковская, дом 69a, 38 телефон: +79164239885, e-mail: os-tverex@yandex.ru

№ 5291/AM05 от 14.06.2022 года Общество с ограниченной ответственностью Научно производственное предприятие «ЛАЗМА» ОГРН 1027739176728

Юр.адрес: 125252 Москва ул. Куусинена, д.11, кв. 33 Факт.адрес: 123458 Москва ул. Твардовского д.8, Технопарк «Строгино» офис 104 Генеральному директору Сидорову Виктору

Васильевичу

На Ваш запрос в порядке информации сообщаем, что согласно:

Единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации и Единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии, утвержденного постановлением Правительства РФ от 01 декабря 2009 г. № 982 следующая продукция:

Аппарат лазерный для диагностики и восстановления бинокулярного зрения «ФОРБИС», код ТН ВЭД ЕАЭС: $9018\ 50\ 900\ 0$

не подлежит обязательному подтверждению соответствия в форме обязательной сертификации и декларирования на соответствие требованиям указанных выше документов.

Одновременно ставим Вас в известность, что перечень продукции, на которую распространяется действие технического регламента, может изменяться и дополняться. В этом случае данная информация не распространяется на продукцию, включаемую во вносимые изменения и дополнения.

Руководитель органа по сертификации

Шуршова М.А.