



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 февраля 2008 года № ФСР 2008/01667

На медицинское изделие

Угревыдавливатель по ТУ 9430-104-07613473-2007

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Открытое акционерное общество "Можайский медико-инструментальный завод" (ОАО "Можайский МИЗ"), Россия, 143220, Московская область, Можайский район, п. МИЗ

Производитель

Открытое акционерное общество "Можайский медико-инструментальный завод" (ОАО "Можайский МИЗ"), Россия, 143220, Московская область, Можайский район, п. МИЗ

Место производства медицинского изделия

143220, Московская область, Можайский район, п. МИЗ

Номер регистрационного досье № 51538 от 29.11.2007

Вид медицинского изделия -

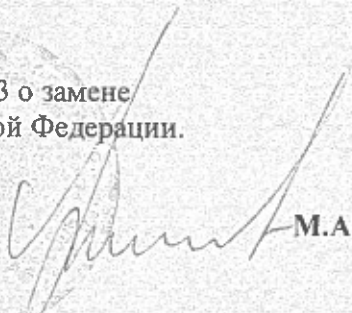
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3000

приказом Росздравнадзора от 07 февраля 2008 года № 395-Пр/08

и приказом от 20 декабря 2013 года № 7465-Пр/13 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

 М.А. Мурашко

0006636



**ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ  
ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ  
ШАКЛИН**

Юридический и фактический адрес:  
630090, г. Новосибирск, ул. Демакова, 30 офис 901

Почтовый адрес:

630090, г. Новосибирск, а/я 392  
Тел./факс: (383) 336-01-23, 332-80-44  
ИНН/КПП 5408132355/ 540801001  
Р/с 40702810800000000659  
в АО Банк «Акцепт» г. Новосибирск,  
к/с 30101810200000000815 БИК 045004815  
E-mail: [sekretar@shaklin.ru](mailto:sekretar@shaklin.ru)  
[www.shaklin.ru](http://www.shaklin.ru)

Исх. № 12 от «  » 01 2021 г.

**Всем заинтересованным лицам**

С 1 января 2021 года медицинские изделия исключены из утвержденного единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии (Далее - ДоС) (Постановление Правительства РФ от 4 июля 2020 г. № 982 "О признании утратившими силу некоторых актов и отдельных положений некоторых актов Правительства Российской Федерации и об отмене некоторых актов федеральных органов исполнительной власти, содержащих обязательные требования, соблюдение которых оценивается при проведении мероприятий по контролю при осуществлении государственного контроля за обращением медицинских изделий").

В связи с вышеизложенным, выпуск ДоС, подтверждающих соответствие медицинских изделий ГОСТ, более не осуществляется. Текущие ДоС считаются актуальными до окончания их срока действия, их аннулирование производиться не будет.

Процесс выпуска ДоС, подтверждающих соответствие продукции техническим регламентам (ТР ТС), остается неизменным.

Управляющий



Романов А.В.