

СИСТЕМА СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р
ЦЕНТР СЕРТИФИКАЦИИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ВНИИМП
г/р № РОСС RU 0001.11ИМО4



Юр. адрес: 127422, г. Москва, ул. Тимирязевская, д.1
Почт. адрес: 127422, г. Москва, а/я 49
т. (495) 611-00-57, 611-17-38, 611-36-11, 611-34-33
т./ф. (495) 611-00-57, 611-42-56
e-mail: certifik@inbox.ru, amashkov@mtu-net.ru
<http://www.ccme.ru>

исх. № 08

от 06.02

2013г.

По месту требования

На запрос ЗАО «Альфа-Медика» (г. Москва) настоящим сообщая, что в соответствии с документом «Информация о продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия, с указанием нормативных документов, устанавливающих обязательные требования в рамках Системы сертификации ГОСТ Р» от 24.05.2012г., подготовленным Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии во исполнение Постановления Правительства Российской Федерации от 01 декабря 2009г. № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» продукция: «Стетоскопы серии ST моделей ST-71, ST-72, ST-77 с принадлежностями», код ОКП 94 4250 (Регистрационное удостоверение № ФСЗ 2012/12935 от 21.09.2012г.) производства фирмы «Microlife AG», Швейцария, не входит в перечень продукции, подлежащей обязательной сертификации и декларированию соответствия.



Руководитель Органа по сертификации
медицинских изделий

 А.В. Машков

Исполнитель: Л.Ф. Будник
тел. (495) 611-00-57

Autonomous non-commercial organization "Certification Center of Medical Equipment VNIIMP"