



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 декабря 2017 года № ФСР 2008/03060

На медицинское изделие

Полоски индикаторные экспресс-контроля рабочих растворов  
дезинфицирующих средств производства "ИНТЕРСЭН-плюс" по ТУ 9398-001-  
46842767-2006

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ИНТЕРСЭН - плюс"  
(ООО "ИНТЕРСЭН - плюс"), Россия, 141004, Московская область, г. Мытищи,  
ул. Силикатная, д. 19, цех/литера 13/А, комната 9-13

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ИНТЕРСЭН - плюс"  
(ООО "ИНТЕРСЭН - плюс"), Россия, 141004, Московская область, г. Мытищи,  
ул. Силикатная, д. 19, цех/литера 13/А, комната 9-13

Место производства медицинского изделия

ООО "ИНТЕРСЭН-плюс", Россия, 141004, Московская область, г. Мытищи,  
ул. Силикатная, д. 19, цех/литера 13/А, комната 9-13

Номер регистрационного досье № РД-20225/61726 от 08.12.2017

Вид медицинского изделия 126150

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

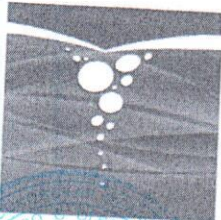
Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 20.59.52.192

приказом Росздравнадзора от 19 декабря 2017 года № 10357  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



0036790



8 495 921 35 32 | 8 800 333 35 32 | [www.isen.ru](http://www.isen.ru)

141004, РФ, г. Мытищи, ул. Силикатная, 19

## ИНФОРМАЦИОННОЕ ПИСЬМО

24.04.2018 г.

ООО «ИНТЕРСЭН-ПЛЮС» доводит до сведения всех заинтересованных лиц, что в соответствии со ст. 20 **Федерального закона «О техническом регулировании» №184-ФЗ от 27.12.2002** подтверждение соответствия на территории Российской Федерации может носить **добровольный или обязательный характер**. Добровольное подтверждение соответствия осуществляется в **форме добровольной сертификации (то есть носит ДОБРОВОЛЬНЫЙ ПОРЯДОК)**. Обязательное подтверждение соответствия осуществляется в формах:

- принятия декларации о соответствии;
- обязательной сертификации.

Исчерпывающие перечни продукции, подлежащей подтверждению соответствия в **обязательной форме** утверждены Постановлением Правительства Российской Федерации от «01» декабря 2009 г. №982 (ред. от 04.10.2013 N 870) «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации».

По состоянию на 24.04.2018 г., продукция «Полоски индикаторные экспресс-контроля рабочих растворов дезинфицирующих средств производства «ИНТЕРСЭН-ПЛЮС» по ТУ 9398-001-46842767-2006, зарегистрированная в качестве медицинского изделия (РУ № ФСР 2008/03060 от 19.12.2017 г.) код ОКПД-2 20.59.52.192, (соответствует коду ОКП 26 3820) **не включена в указанные выше перечни и не требуют подтверждения соответствия в обязательной форме**.

С уважением,  
Генеральный директор



Д.А. Куршин