

Генеральному директору
ООО «Онтэкс РУ»
Чулкову Е.В.

для предоставления
по месту требования

Исх. № 06/05-02-2021 от 05 февраля 2021 г.
на № б/н от 05 февраля 2021 г.

В связи с запросом по поводу подтверждения соответствия продукции:

Пеленки одноразовые впитывающие "iD", размеры: 40x60; 60x60; 60x90,

согласно Регистрационному удостоверению на медицинское изделие Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения № РЗН 2017/6287 (код ТН ВЭД ЕАЭС: 9619 00 890 1).

Производитель:

«Онтэкс БВ», Бельгия, Ontex BV, Genthof 5, 9255 Buggenhout, Belgium.

Место производства медицинского изделия:

1. Ontex BV, Genthof 5, 9255 Buggenhout, Belgium.

2. ООО "Онтэкс РУ", Россия, 142400, Московская область, Ногинский район, 56 км+900 м автомобильной дороги М-7 «Волга», д. 1, стр. 3.

3. Ontex Tüketim Ürünleri Sanayi Ve Ticaret Anonim Sirketi, Selimpasa Mah. 6093, Sokak No. 78 Silivri, Istanbul, Turkey.

сообщаем следующее:

Представленная выше продукция не входит в «Единый перечень продукции, подлежащей обязательной сертификации» и «Единый перечень продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии», утвержденные постановлением Правительства Российской Федерации от 01.12.2009 г. № 982 (со всеми действующими изменениями).

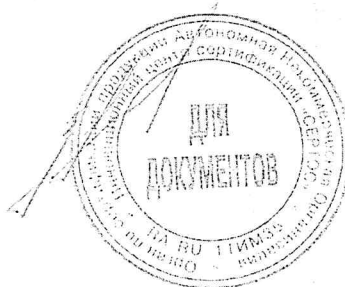
Учитывая изложенное, представление сертификата соответствия или декларации о соответствии национальным требованиям Российской Федерации на указанную продукцию не требуется.

Одновременно информируем, что настоящее разъяснение действительно до внесения изменений в документы, устанавливающие необходимость проведения обязательного подтверждения соответствия данных товаров на территории Российской Федерации и Евразийского экономического союза.

Ответственность за правильность предоставленной информации по идентификации продукции и ее кодам несет организация, направившая запрос.

С уважением,

Руководитель
Органа по сертификации продукции
АНО «Инновационный центр сертификации «СЕРТОС»



В.С. Зыков

