

Исх. № 617 от 11.01.2023 г.

Информационное письмо

Уважаемые партнеры, настоящим письмом сообщаем Вам, что на продукцию «Лейкопластырь мозольный: гидроколлоидный, простой», РУ № 2008/01960 больше не требуется оформление декларации о соответствии.

Разъяснение:

Данная продукция входила в Единый перечень продукции, подлежащей обязательной сертификации согласно Постановлению Правительства Российской Федерации от 1 декабря 2009 г. N 982 "Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии", на основании которого на данные медицинские изделия оформлялись декларации о соответствии и в связи с этим маркировка продукции включала нанесение знака маркировки РСТ / СТР.

Однако данный нормативный документ в настоящее время утратил силу и вместо него действует Постановление Правительства Российской Федерации от 23 декабря 2021 г. №2425 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подлежащей декларированию соответствия, внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 31 декабря 2020 г. N 2467 и признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации», согласно которому оформление деклараций о соответствии на данную продукцию не требуется.

Дополнительно сообщаем, что согласно Постановлению Правительства №2425:

сертификаты соответствия и декларации о соответствии в отношении продукции, включенной 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 1 декабря 2009 г. N 982 "Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии", выданные (принятые) до дня вступления в силу настоящего постановления, считаются действительными до окончания срока, установленного в них в течение срока годности или срока службы продукции, установленных в соответствии с законодательством Российской Федерации, но не позднее 1 сентября 2025 г.

Таким образом, в настоящее время на продукцию «Лейкопластырь мозольный: гидроколлоидный, простой» для реализации и обращения необходимо иметь только регистрационное удостоверение.

С уважением,

Генеральный директор ООО «Спектрум»



Федюнина М.А.