



Федеральное агентство
по техническому регулированию и метрологии
ФЕДЕРАЛЬНОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
«ГОСУДАРСТВЕННЫЙ РЕГИОНАЛЬНЫЙ
ЦЕНТР СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ
И ИСПЫТАНИЙ
В Г. МОСКВЕ И МОСКОВСКОЙ ОБЛАСТИ»
(ФБУ «РОСТЕСТ – МОСКВА»)
КОЛОМЕНСКИЙ ФИЛИАЛ
ФБУ «РОСТЕСТ – МОСКВА»

ул. Октябрьской революции, д. 347, г. Коломна,
Московская обл., 140408
Тел.: (985) 763-50-59, (496) 615-13-80,
факс: (496) 615-50-78
E-mail: info.klm@rostest.ru, www.rostest.ru
ОКПО 11246589, ОГРН 1027700066415
ИНН/КПП 7727061249/502243001

19 ИЮН 2020 № 02/1143/2020

На № _____ от _____

Об обязательном подтверждении соответствия

Генеральному директору
ООО «МЕДИЦИНСКИЕ
МАСКИ»
Евтушенко А.О.
проезд Строителей, влд. 7, стр. 3
г. Луховицы, Московская обл.,
140500

На Ваш запрос Коломенский филиал ФБУ «Ростест-Москва» сообщает.

В соответствии с Постановлением Правительства Российской Федерации от 01.12.2009 № 982 (ред. от 10.02.2020) на территории Российской Федерации не подлежит обязательному подтверждению соответствия (в форме обязательной сертификации и в форме принятия декларации о соответствии) следующая продукция: маска-респиратор медицинская KN95 ЭйрСейф, изготавливаемая по ТУ 32.99.11-001-44073916-2020, предназначенная для использования в медицинских целях, код ОКПД2 32.99.11.120, коды ТН ВЭД 6307 90, ТН ВЭД 9020 00 000 0, в том числе:

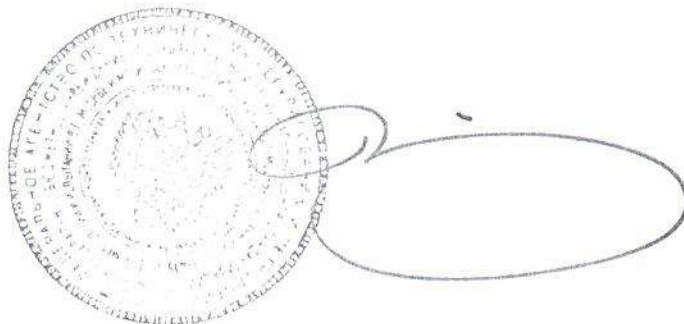
- маска-респиратор медицинская KN95 ЭйрСейф 103 NR FFP1;
- маска-респиратор медицинская KN95 ЭйрСейф 204 NR FFP2;
- маска-респиратор медицинская KN95 ЭйрСейф 305 NR FFP3;
- маска-респиратор медицинская KN95 ЭйрСейф 306 NR FFP4.

Обязательное подтверждение соответствия данной продукции не предусмотрено требованиями Таможенного союза ЕАЭС (Решение Комиссии Таможенного союза от 07.04.2011 № 620 (ред. от 15.09.2017)), а также требованиями действующих на настоящий момент технических регламентов Российской Федерации и Евразийского экономического союза.

В связи с тем, что информация о продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия, постоянно изменяется, данные, указанные в письме, подлежат ежегодной актуализации.

Коломенский филиал дополнительно сообщает, что государственная регистрация медицинских изделий находится в ведении Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения.

С уважением,
Директор



Д.В. Куликов