

В соответствии с Постановлением Правительства Российской Федерации от «01» декабря 2009 года №982 (в редакции от 04.07.2020) «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» (с изменениями), и Постановлением Правительства Российской Федерации от «04» июля 2020 года №982 «О признании утратившими силу некоторых актов и отдельных положений некоторых актов Правительства Российской Федерации и об отмене некоторых актов федеральных органов исполнительной власти, содержащих обязательные требования, соблюдение которых оценивается при проведении мероприятий по контролю при осуществлении государственного контроля за обращением медицинских изделий» с 1 января 2021 года не требуется предоставления сертификата соответствия или декларации о соответствии на медицинское изделие:

Медицинские изделия входят в раздел, исключенный из «Единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации» и «Единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии».

В соответствии с вышеизложенным следует, что декларация о соответствии на медицинские приборы не требуется.

Директор

