№ від

Директорат фармацевтичного забезпечення

Міністерства охорони здоров'я України

**Лист-підтвердження**

**про введення в обіг та/або експлуатацію окремих медичних виробів, стосовно яких не виконані вимоги технічних регламентів, але використання яких необхідне в інтересах охорони здоров’я**

Цим листом ТОВ «ХХХХХ» підтверджує, що не проводило оцінку відповідності в Україні медичних виробів, зазначених у заяві № ……. від ………., згідно з вимогами *(обрати)*:

□ Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753;

□ Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 754;

□ Технічного регламенту щодо активних медичних виробів, які імплантують, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 755.

**Директор Прізвище, ім’я, по батькові**