



Исх. №53/27

14.12.2017

Всем заинтересованным лицам

## ИНФОРМАЦИОННОЕ ПИСЬМО

Компания **ООО «Малти-Системс Текнолоджи»** (далее ООО «МСТ»), эксклюзивный дистрибьютор компании **BioMedical B. Baumann GmbH**, Schlossberg 3, D 63773 Goldbach, Germany, в России, является исполнителем эксклюзивного контракта с производителем **Протеза синовиальной жидкости ViscoPlus (ВискоПлюс) в одноразовом шприце объемом 2 мл.**, а также отвечает за качество реализуемой продукции на территории РФ.

В связи с участвовавшими случаями появления на рынке продукта ВискоПлюс сомнительного и контрабандного происхождения, считаем своим долгом проинформировать своих партнеров, а также конечных потребителей, о компании, которая по многочисленным свидетельствам занимается подобным незаконным распространением и вводит в заблуждение потенциальных покупателей.

ООО «МарисМед» (ИНН 9715303426), в лице «управляющего» Петухова Валерия Борисовича, называет себя «прямым официальным импортером препарата ВискоПлюс», однако, таких полномочий от производителя никогда не получало, о чем есть официальное письмо производителя (в приложении), ООО «МСТ» также не сотрудничает и никогда не имело дилерского договора с ООО «МарисМед». Данная компания была неоднократно замечена в распространении ввезенного из Турции, в нарушение всех международных дистрибьюторских соглашений, изделия медицинского назначения ВискоПлюс. Реализация происходила по нелегально полученным Декларациям Соответствия (в отсутствие договора обеспечения с производителем). В настоящий момент все выданные Декларации аннулированы (согласно сайту Федеральной службы аккредитации [http://188.254.71.82/rds\\_pub\\_gost\\_r/](http://188.254.71.82/rds_pub_gost_r/)):

- РОСС SE.МГ11.L05968 (Выдана 15.09.2017 — аннулирована 02.11.2017)
- РОСС SE.МГ11.Д07013 (Выдана 09.11.2017 — аннулирована 13.12.2017)

Единственная действующая Декларация Соответствия выдана на ООО «Малти-Системс Текнолоджи».

Настоятельно рекомендуем принять вышеуказанную информацию к сведению и не допускать рисков, связанных с сотрудничеством с компаниями, подобно ООО «МарисМед», а также уведомляем о том, что изделие медицинского назначения ВискоПлюс, ввезенное в РФ «серым» путем, не имеет гарантии производителя как по составу препарата, так и по условиям хранения и перевозки, что может привести к порче изделия и нанести серьезный вред здоровью пациента.

Приложение: Официальное письмо завода изготовителя **Bohus BioTech**.

Исполнительный директор,  
М.А. Ищенко, к.т.н.



To whom it may concern  
По месту требования

Declaration  
Заявление

We, Bohus BioTech AB, with our registered address at Trädgårdsgatan 4, 452 31 Strömstad, Sweden, hereby declare that Multi-Systems Technology Ltd., with its registered address at: 119435, Malaya Pirogovskaya street 18, office 101, Moscow, Russian Federation, is the Exclusive Sole Distributor, exclusive company authorized to perform import, as well as the sole Authorized Representative of the Manufacturer and the only company which is authorized to perform functions of the Manufacturer with regard to providing the conformity of delivered goods (including signing the Declaration of conformity, in accordance to Federal Act of Russian Federation № 184-ФЗ of 27/12/2002 "About technical regulation"), for the product "ViscoPlus synovial prosthesis in a single-use 2 ml syringe, with accessories" (Registration Certificate № ФСЗ 2011/10399), on the Russian Federation territories.

*Мы, компания «Бохус БиоТек АБ», зарегистрированная по адресу Тредгордсгатан 4, г. Стрёмстад, Швеция, 452 31, настоящим заявляем, что компания ООО «Малти-Системс Текнолоджи», зарегистрированная по адресу 119435, ул. Малая Пироговская, 18, офис 101, г. Москва, Российская Федерация, является единственным эксклюзивным дистрибьютором, единственной компанией, уполномоченной на импорт, а также единственным Уполномоченным представителем производителя и единственной компанией, уполномоченной выполнять функции производителя в части обеспечения соответствия поставляемой продукции (включая подписания Деклараций о соответствии, в соответствии с требованиями Федерального закона РФ от 27.12.2002 N 184-ФЗ "О техническом регулировании"), в отношении продукта «Протез синовиальной жидкости ViscoPlus в одноразовом шприце объемом 2мл, с принадлежностями» (Регистрационное удостоверение № ФСЗ 2011/10399), на территории Российской Федерации.*

No other companies (including MarisMed LLC) have been authorized by us to perform the aforesaid actions. Products imported by non-authorized companies are illegal or counterfeit, and Bohus BioTech AB can't guarantee their safety and conformity to the Russian Federation regulations.

*Никакие иные компании (включая ООО «МарисМед») не были уполномочены нами на осуществление вышеперечисленных действий. Продукция, импортируемая неуполномоченными компаниями, является нелегальной или контрафактной, и «Бохус БиоТек АБ» не может гарантировать ее безопасность и соответствие требованиям Российского законодательства.*

04.10.2017, Strömstad/ Стрёмстад

Bohus BioTech AB President - Daniel Ogbonnaya  
Президент «Бохус БиоТек АБ» – Даниэль Обгонная

