



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 мая 2020 года № ФСР 2009/05865

На медицинское изделие
Аппарат искусственной управляемой вентиляции легких и оксигенотерапии в условиях специализированного транспорта для скорой медицинской помощи портативный АИВЛп-2/20-«ТМТ», для взрослых и детей старше 6 лет по ТУ 9444-003-50063260-2008

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Медпром" (ООО "Медпром"), Россия, 194021, Санкт-Петербург, ул. Политехническая, д. 17, к. 3, лит. А, помещ. 16Н, ком. 9

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью "Медпром" (ООО "Медпром"), Россия, 194021, Санкт-Петербург, ул. Политехническая, д. 17, к. 3, лит. А, помещ. 16Н, ком. 9

Место производства медицинского изделия
ООО "Медпром", Россия, 195009, Санкт-Петербург, ул. Бобруйская, д. 7, лит. А, помещ. 6Н

Номер регистрационного досье № РД-32802/29418 от 08.05.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.21.122

приказом Росздравнадзора от 19 мая 2020 года № 4072
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0046841