



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 февраля 2024 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-«ГМТ», 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, вн. муниципальное образование г. федерального значения Санкт-Петербурга муниципальный округ Финляндский округ, ул. Бобруйская, д. 7, стр. 2, помещ. 1-Н

Номер регистрационного досье № РД-60802/109967 от 12.02.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.21.122

приказом Росздравнадзора от 21 февраля 2024 года № 908  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0075744