



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 февраля 2024 года № ФСР 2009/06038

На медицинское изделие

Аппарат электронный для проведения управляемой, вспомогательной, высокочастотной искусственной вентиляции лёгких кислородно-воздушной смесью и оксигенотерапии портативный А-ИВЛ/ВВЛ/ВЧп-4/40-«Медпром» по ТУ 9444-004-50063260-2009

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, г. 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-60805/109981 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 № 902  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков



0075745