



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 сентября 2018 года № ФСЗ 2011/10324

На медицинское изделие  
Аппарат для неинвазивной вентиляции легких серии S10, с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
"ResMed Finland O ", Финляндия,  
ResMed Finland Oy, Nevosenkentä 3, 02600 Espoo, Finland

Производитель  
"РесМед Лтд.", Австралия,  
ResMed Ltd., 1 Elizabeth Macarthur Drive Bella Vista NSW 2153, Australia

Место производства медицинского изделия  
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-23108/39327 от 02.08.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.21.122

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 3 листах

приказом Росздравнадзора от 28 сентября 2018 года № 6528  
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0040644