



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, Nevosenkenta 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