



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
№ РЗН 2013/904**

от 22 июля 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Ковидиен Ллс, США,
Covidien Llc, 15 Hampshire Street, Mansfield MA 02048, USA
и подтверждает, что медицинское изделие
Система СРАР для предотвращения и устранения гипоксемии легкого
производства
Ковидиен Ллс, США,
Covidien Llc, 15 Hampshire Street, Mansfield, MA 02048, USA
место производства:
1. Covidien Llc, USA, 15 Hampshire Street, Mansfield MA 02048, USA
2. Mallinckrodt Medical, Cornamaddy, Athlone, Co. Westmeath, Ireland

класс потенциального риска 2а

ОКП 93 9800

вид медицинского изделия —

соответствующее регистрационному досье № 46748 от 26.12.2012

приказом Росздравнадзора от 22 июля 2013 года № 3371-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0001865

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

Лист 1

№ РЗН 2013/904

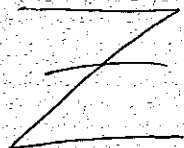
Система СРАР для предотвращения и устранения гипоксемии легкого, в составе:

Вариант комплектации 1:

1. Кислородная трубка с клапаном СРАР и дыхательным мешком.
2. Комплект аксессуаров: соединительные переходники - 2 шт., Y-образный переходник.

Вариант комплектации 2:

1. Кислородная трубка с клапаном СРАР и дыхательным мешком;
2. Комплект аксессуаров: соединительные переходники - 2 шт., Y-образный переходник;
3. Трубка эндобронхиальная Broncho-Cath.
4. Катетер аспирационный.



Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
22 июля 2013 года



М.А. Мурашко

0001809