



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 12 января 2015 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, корп. 3

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью «Медпром»

(ООО «Медпром»), Россия,

194021, Санкт-Петербург, ул. Политехническая, д. 17, корп. 3

Место производства медицинского изделия

195009, Санкт-Петербург, ул. Бобруйская, д. 7 лит. А, пом. 6Н

Номер регистрационного досье № РД-5741/46054 от 15.12.2014

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4460

приказом Росздравнадзора от 12 января 2015 года № 41  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0010823