



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 апреля 2022 года № РЗН 2022/17023

На медицинское изделие

Щипцы биполярные для резки и коагуляции LiNA PowerBlade

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "БОЗОН"

(ООО "БОЗОН"), Россия, 125212, Москва, ул. Выборгская, д. 16, стр. 1,
пом. № XV, комн. 11, эт. 5

Производитель

"ЛИНА МЕДИКАЛ АПС", Дания,

LINA MEDICAL APS, Formervangen 5, 2600 Glostrup, Denmark

Место производства медицинского изделия

LINA MEDICAL Polska Sp. z o.o., UL. Rolna 8A, Sady 62-080 Tarnawo Podgorne,
Poland

Номер регистрационного досье № РД-44607/69279 от 05.10.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 27 апреля 2022 года № 3439
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

А.В. Самойлова

0065159

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 апреля 2022 года

№ РЗН 2022/17023

Лист 1

На медицинское изделие

Щипцы биполярные для резки и коагуляции LiNA PowerBlade, в составе:

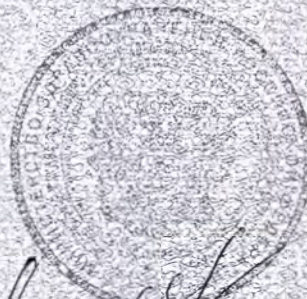
I. Варианты исполнения.

1. 5005-Y-RU.
2. 5005-Y-160-RU.
3. 5005-Y-C-RU.
4. 5005-Y-C-160-RU.
5. 5010-Y-RU.
6. 5010-Y-160-RU.
7. 5005-E-RU.
8. 5005-E-160-RU.
9. 5005-E-C-RU.
10. 5005-E-C-160-RU.
11. 5010-E-RU.
12. 5010-E-160-RU.

II. Инструкция по применению.

[Handwritten signature]

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0100840