



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 ноября 2022 года № РЗН 2022/18865

На медицинское изделие

Трубка для аппарата для инсуффляции AirSeal i.F.S.

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"КонМед Корпорейшн", США,

ConMed Corporation, 525 French Road, Utica, New York, 13502, USA

Производитель

"КонМед Корпорейшн", США,

ConMed Corporation, 525 French Road, Utica, New York, 13502, USA

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-47203/88187 от 26.01.2022

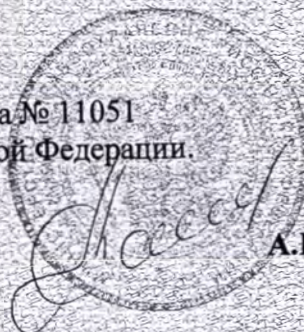
Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **32.50.50.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 23 ноября 2022 года № 11051
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0069425

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 23 ноября 2022 года

№ РЗН 2022/18865

Лист 1

На медицинское изделие

Трубка для аппарата для инсуффляции AirSeal i.F.S., в составе:

I. Варианты исполнения:

1. Трубка однопросветная с фильтром для режима стандартной инсуффляции.
2. Трубка двухпросветная с фильтром для режима удаления дыма.
3. Трубка трехпросветная с фильтром для режима «Airseal».

II. Эксплуатационная документация:

1. Руководство пользователя.

Место производства:

1. "Consolidated Medical Equipment Company", Ave. Alejandro Dumas No. 11321 Complejo Industrial Chihuahua, Chihuahua, 31136, Mexico.
2. "W.O.M. World of Medicine GmbH", Salzufer 8, 10587 Berlin, Germany.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0112958