



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 марта 2023 года № РЗН 2023/19797

На медицинское изделие
Аппарат 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-46791/93000 от 12.01.2022

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

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

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 марта 2023 года № 1370
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0070887

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 марта 2023 года

№ РЗН 2023/19797

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат для инфузии AirSeal i.F.S., в составе:

1. Аппарат для инфузии AirSeal i.F.S.
2. Руководство по эксплуатации.
3. Шнур электропитания.
4. Коннектор для подключения систем снабжения углекислым газом - не более 10 шт. (при необходимости).
5. Шланг высокого давления - не более 10 шт. (при необходимости).
6. Шланг низкого давления - не более 10 шт. (при необходимости).
7. Тележка приборная - не более 5 шт. (при необходимости).

Место производства:

1. ConMed Corporation, 525 French Road, Utica, New York, 13502, USA.
2. W.O.M. World of Medicine GmbH, Salzufer 8, 10587 Berlin, Germany.

—

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0117263