



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 02 марта 2022 года № РЗН 2022/16632

На медицинское изделие

Респиратор общего применения FFP3 Кама Мед по
ТУ 13.95.10-1033-05795731-2021

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "Сорбент"

(АО "Сорбент"), Россия,

614042, г. Пермь, ул. Гальперина, д. 6

Производитель

Акционерное общество "Сорбент" (АО "Сорбент"), Россия,
614042, г. Пермь, ул. Гальперина, д. 6

Место производства медицинского изделия

АО "Сорбент", Россия,

614042, г. Пермь, ул. Гальперина, д. 6

Номер регистрационного досье № РД-48020/94995 от 25.02.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 13.95.10.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 02 марта 2022 года № 1599
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0059840

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 02 марта 2022 года

№ РЗН 2022/16632

Лист 1

На медицинское изделие

Респиратор общего применения FFP3 Кама Мед
по ТУ 13.95.10-1033-05795731-2021, в составе:

1. Варианты исполнения:

- респиратор общего применения без клапана выдоха FFP3 Кама Мед;
- респиратор общего применения с клапаном выдоха FFP3 Кама Мед V.

2. Инструкция по применению.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0097035