



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 01 декабря 2022 года № РЗН 2022/18997

На медицинское изделие

Устройство приводное для разведения грудины Ultima Activator II

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Маке Кардиоваскулар ЭлЭлСи", США,

Maquet Cardiovascular LLC, 45 Barbour Pond Drive Wayne, NJ 07470, USA

Производитель

"Маке Кардиоваскулар ЭлЭлСи", США,

Maquet Cardiovascular LLC, 45 Barbour Pond Drive Wayne, NJ 07470, USA

Место производства медицинского изделия

Maquet Cardiovascular LLC, 45 Barbour Pond Drive Wayne, NJ 07470, USA

Номер регистрационного досье № РД-47550/95480 от 08.02.2022

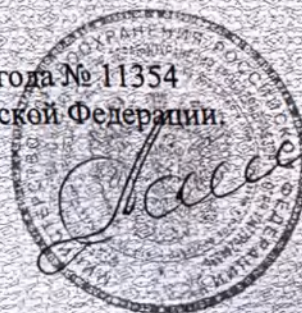
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 01 декабря 2022 года № 11354
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0067471

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 01 декабря 2022 года № РЗН 2022/18997

Лист 1

На медицинское изделие

Устройство приводное для разведения грудины Ultima Activator II, в составе:

1. Устройство приводное для разведения грудины Ultima Activator II - 1 шт.
2. Инструкция по эксплуатации - 1 шт.

З

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0111701