



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 июня 2022 года № РЗН 2022/17631

На медицинское изделие

Набор NEO-fit для фиксации эндотрахеальной трубки

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"КуперСерджикал, Инк.", США,

CooperSurgical, Inc., 95 Corporate Drive, Trumbull, Connecticut, 06611, USA

Производитель

"КуперСерджикал, Инк.", США,

CooperSurgical, Inc., 95 Corporate Drive, Trumbull, Connecticut, 06611, USA

Место производства медицинского изделия

CooperSurgical, Inc., 95 Corporate Drive, Trumbull, Connecticut, 06611, USA

Номер регистрационного досье № РД-48524/97075 от 17.03.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.21.123

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 28 июня 2022 года № 5740
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0066994

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28 июня 2022 года

№ РЗН 2022/17631

Лист 1

На медицинское изделие

Набор NEO-fit для фиксации эндотрахеальной трубки, в составе:

1. Держатель трубки NEO-fit - 1 шт.
2. Лента фиксирующая поролоновая «Lollipop» - 2 шт.
3. Инструкция по применению.

Handwritten signature

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Handwritten signature


А.В. Самойлова

0102449