



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 июля 2022 года № РЗН 2013/133

На медицинское изделие

Устройство эндоскопическое ретракционное T'LIFT

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью «Л-маг» (ООО «Л-маг»), Россия,
117198, Москва, ул. Островитянова, д. 5, к. 2, кв. 49**

Производитель

**"ПЕТЕРС СУРДЖИКАЛ", Франция,
PETERS SURGICAL, Immeuble Aurelium, 1 Cours de L'île Seguin, 92100 Boulogne
Billancourt, France**

Место производства медицинского изделия

PETERS SURGICAL, Bioparc, 03270 Hauterive, France

Номер регистрационного досье № РД-50937/41763 от 12.07.2022

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

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.13.190**

приказом Росздравнадзора от 19 июля 2022 года № 6553
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0064105