



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 августа 2022 года № ФСР 2011/10812

На медицинское изделие

Реклинатор ортопедический КР1-51 по ТУ 9396-005-03151426-2004 массового производства

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "Московское протезно-ортопедическое предприятие"
(АО "Московское ПрОП"), Россия,
125412, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Западное Дегунино,
Коровинское ш., д. 17А

Производитель

Акционерное общество "Московское протезно-ортопедическое предприятие"
(АО "Московское ПрОП"), Россия,
125412, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Западное Дегунино,
Коровинское ш., д. 17А

Место производства медицинского изделия

Филиал "Екатеринбургский" АО "Московское ПрОП", Россия, 620027,
Свердловская обл., г.о. город Екатеринбург, г. Екатеринбург, ул. Луначарского,
д. 42

Номер регистрационного досье № РД-51622/53860 от 24.08.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.125

приказом Росздравнадзора от 30 августа 2022 года № 8097
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0064638