



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 05 апреля 2023 года № РЗН 2020/11949

На медицинское изделие

Тележка для транспортировки эндоскопов Nimble

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"АСП Глобал Мануфакчуринг ГмбХ", Швейцария,

**ASP Global Manufacturing GmbH, Im Majorenacker 10, 8207 Schaffhausen,
Switzerland**

Производитель

"Модо, Инк.", США,

Modo, Inc., 9025 NE von Neumann Drive, Suite 170, Hillsboro, OR 97006, USA

Место производства медицинского изделия

Modo, Inc., 9025 NE von Neumann Drive, Suite 170, Hillsboro, OR 97006, USA

Номер регистрационного досье № РД-55358/15248 от 28.03.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **30.99.10.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 05 апреля 2023 года № 2087

допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0070527

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 05 апреля 2023 года № РЗН 2020/11949

Лист 1

На медицинское изделие

Тележка для транспортировки эндоскопов Nimble, в составе:

1. Тележка для транспортировки эндоскопов Nimble - 1 шт.
2. Лоток - не более 6 шт. (при необходимости).
3. Индикатор - не более 6 шт. (при необходимости).
4. Крышка на лоток - не более 6 шт. (при необходимости).

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0117548