



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 08 августа 2024 года № РЗН 2024/23307

На медицинское изделие

Инструмент эндоскопический однолезвийный, скользящий однократного применения

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Хоя Корпорейшен", Япония,

Hoya Corporation, 6-10-1, Nishi-Shinjuku, Shinjuku-ku, Tokyo, 160-0023 Japan

Производитель

"Хоя Корпорейшен", Япония,

Hoya Corporation, 6-10-1, Nishi-Shinjuku, Shinjuku-ku, Tokyo, 160-0023 Japan

Место производства медицинского изделия

Hoya Corporation, 6-10-1, Nishi-Shinjuku, Shinjuku-ku, Tokyo, 160-0023 Japan

Номер регистрационного досье № РД-61485/109196 от 15.03.2024

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

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

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 08 августа 2024 года № 4542
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

А.В. Самойлова

0077812

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08 августа 2024 года № РЗН 2024/23307

Лист 1

На медицинское изделие

Инструмент эндоскопический однолезвийный, скобящий однократного применения, в вариантах исполнения:

1. Нож эндоскопический, длина 1800 мм, диаметр 2,7 мм - 1 шт.
2. Нож эндоскопический, длина 2200 мм, диаметр 2,7 мм - 1 шт.
3. Петля электрохирургическая, длина 2200 мм, диаметр 2,6 мм - 1 шт.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0145323