



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
от 11 декабря 2012 года № ФСЗ 2012/13363**

На медицинское изделие

**Прибор для контроля и мониторинга параметров дыхания MySign
с принадлежностями**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ЭнвитеК - Висмар ГмбХ", Германия,

EnviteC - Wismar GmbH, Alter Holzhafen 18, D - 23966 Wismar, Germany

Производитель

"ЭнвитеК - Висмар ГмбХ", Германия,

EnviteC - Wismar GmbH, Alter Holzhafen 18, D - 23966 Wismar, Germany

Место производства медицинского изделия

EnviteC - Wismar GmbH, Alter Holzhafen 18, D - 23966 Wismar, Germany

Номер регистрационного досье № 34821 от 04.10.2012

Вид медицинского изделия -

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

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 4160**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 11 декабря 2012 года № 2955-Пр/12

и приказом от 22 ноября 2016 года № 13100 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0026068

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 декабря 2012 года № ФСЗ 2012/13363

Лист 1

На медицинское изделие

**Прибор для контроля и мониторинга параметров дыхания MySign
с принадлежностями:**

1. Датчик кислорода.
2. Датчик температуры.
3. Датчик потока.
4. Кабель соединительный.
5. T-адаптер.
6. Шланговый адаптер.
7. Фильтр.
8. Крепление.



Приказом от 22 ноября 2016 года № 13100 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной
службы по надзору в сфере здравоохранения




Д.Ю. Павлюков

0028876