



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 марта 2017 года № РЗН 2017/5466

На медицинское изделие
Ветряхиватель медицинский вибрационный типа «Vortex» («Вортекс») V-3

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Обществу с ограниченной ответственностью "Детстом-1" (ООО "Детстом-1"),
Россия, 125371, Москва, Волоколамское шоссе, д. 116

Производитель
"СИА "ЭЛМИ", Латвия,
SIA «ELM», Dzelava Brantkalna iela 3-38, LV - 1082, Riga, Latvia

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-15509/86236 от 03.02.2017

Вид медицинского изделия 261700

Класс потенциального риска применения медицинского изделия I

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 5200

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 06 марта 2017 года № 6694
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0030936

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 марта 2017 года

№ РЗН 2017/5466

Лист 1

На медицинское изделие

Ветряхиватель медицинский вибрационный типа «Vortex» («Вортекс») V-3,
в составе:

1. Ветряхиватель - 1 шт.
2. Адаптер сетевой 12 В - 1.5 А - 1 шт.
3. Адаптер универсальный для пробирок объемом от 0,5 мл до 50 мл - 1 шт.
4. Тара упаковочная - 1 шт.
5. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

Принадлежности:

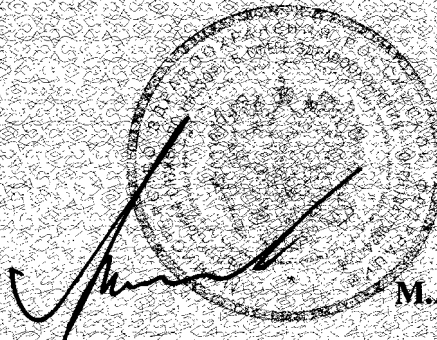
Адаптер для 9 пробирок объемом от 1,5 мл до 2 мл - 1 шт.

Место производства:

1. SIA «ELMI», Aizkraukles 21-133, Riga, LV-1006, Latvija.
2. ООО «Детстом-1», Россия, 125371, Москва, Волоколамское шоссе, 116.

≠

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0030767