

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 июня 2020 года

№ P3H 2020/10977

На медицинское изделие Аппарат для терапии оксидом азота АИТ-NO-01 по ТУ 32.50.21-001-07623615-2017

Настоящее регистрационное удостоверение выдано Федеральное государственное унитарное предприятие "Российский Федеральный ядерный центр - Всероссийский научно-исследовательский институт экспериментальной физики" (ФГУП "РФЯЦ-ВНИИЭФ"), Россия, 607188, Нижегородская область, г. Саров, пр-кт Мира, д. 37

Производитель

Федеральное государственное унитарное предприятие "Российский Федеральный ядерный центр - Всероссийский научно-исследовательский институт экспериментальной физики" (ФГУП "РФЯЦ-ВНИИЭФ"), Россия, 607188, Нижегородская область, г. Саров, пр-кт Мира, д. 37

Место производства медицинского изделия ФГУП "РФЯЦ-ВНИИЭФ", Россия, 607188, Нижегородская область, г. Саров, промышленная зона №3, здание 6/21, здание 6A/21, здание 6Б/21

Номер регистрационного досье № РД-22326/30184 от 30.05.2018

Вид медицинского изделия 180790

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.21.112

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 22 июня 2020 года № 5271 допущено к обращению на территории Российской Федерации. Руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0050543