



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 09 февраля 2017 года № РЗН 2017/5365

На медицинское изделие

**Средства технические реабилитации инвалидов «ergoforce»: костыль
подмышечный «ergoforce»**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"КэрМакс Риабилитейшн Эквипмент Ко., Лтд.", Китай,
CareMax Rehabilitation Equipment Co., Ltd., Pingnan Industrial Area, Guicheng
Nanhai District, 528251 Foshan City, Guangdong, P.R. China**

Производитель

**"КэрМакс Риабилитейшн Эквипмент Ко., Лтд.", Китай,
CareMax Rehabilitation Equipment Co., Ltd., Pingnan Industrial Area, Guicheng
Nanhai District, 528251 Foshan City, Guangdong, P.R. China**

Место производства медицинского изделия

**CareMax Rehabilitation Equipment Co., Ltd., Pingnan Industrial Area, Guicheng
Nanhai District, 528251 Foshan City, Guangdong, P.R. China**

Номер регистрационного досье № РД-13453/52859 от 28.09.2016

Вид медицинского изделия **207290**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **1**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9670**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 09 февраля 2017 года № 828
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0025947

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 09 февраля 2017 года № РЗН 2017/5365

Лист 1

На медицинское изделие

**Средства технические реабилитации инвалидов «ergoforce»: костыль
подмышечный «ergoforce», в исполнениях:**

- тип 1, с устройством против скольжения;
- тип 2, без устройства против скольжения.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0030118