



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 01 марта 2017 года № РЗН 2016/4583

На медицинское изделие

Капсула диагностическая PillCam Patency

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Гивен Имеджинг Инк.", США,

Given Imaging, Inc., 15 Hampshire Street, Mansfield, MA 02048, USA

Производитель

"Гивен Имеджинг Инк.", США,

Given Imaging, Inc., 15 Hampshire Street, Mansfield, MA 02048, USA

Место производства медицинского изделия

**Given Imaging, Ltd, 2 Hacarmel St. New Industrial Park, POB 258,
20692 Yoqneam, Israel**

Номер регистрационного досье № РД-15792/2779 от 15.02.2017

Вид медицинского изделия 334310

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4210

приказом Росздравнадзора от 01 марта 2017 года № 1546
допущено к обращению на территории Российской Федерации:

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



Д.Ю. Павлюков

0030413

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью "Медтроник"; ООО "Медтроник"

(наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявших декларацию о соответствии)

Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы № 46 по г. Москве, 30.01.2008

сведения о регистрации организации или индивидуального предпринимателя

ОГРН 1087746137247

(наименование регистрирующего органа, дата регистрации, регистрационный номер)

**Адрес: 123317, г. Москва, Пресненская набережная, д. 10, телефон: +7 (495) 580-73-77,
факс: +7 (495) 580-73-78**

(адрес, телефон, факс)

В лице Генерального директора Плясуновой Елены Викторовны

(должность, фамилия, имя, отчество руководителя организации, от имени которой принимается декларация)

Заявляет, что Капсула диагностическая PillCam Patency

(наименование, тип, марка продукции (услуги), на которую распространяется декларация)

Код ОКПД2 26.60.12.119

Код ТН ВЭД 9018 19 900 0

код ОК 005-93 и (или) ТН ВЭД СНГ или ОК 002-93 (ОКУН), сведения о серийном выпуске или партии

Серийный выпуск

(номер партии, номера изделий, реквизиты договора (контракта), накладная)

"Гивен Имеджинг Инк.", США,

Given Imaging, Inc., 15 Hampshire Street, Mansfield, MA 02048, USA

Место производства

Given Imaging, Ltd, 2 Hacarmel St. New Industrial Park POB 258, 20692 Yoqneam, Israel

наименование изготовителя, страны и т.п.

соответствует требованиям: ГОСТ Р 50444-92 (Разд. 3,4)

(обозначение нормативных документов, соответствие которым подтверждено данной декларацией, с указанием пунктов этих нормативных документов, содержащих требования для данной продукции (услуги))

Декларация принята на основании: протокола технических испытаний № 2020.TD-40.03CD от 17.03.2020 ООО ИЛЦ "МедТестПрибор", рег. № РОСС RU.0001.21МП26 от 22.07.2015

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2016/4583 от 01.03.2017

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 17.03.2020

Декларация о соответствии действительна до 17.03.2023

М.П.

(подпись)



Плясунова Елена Викторовна

(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

ООО «ЦЕНТР СЕРТИФИКАЦИИ И ДЕКЛАРИРОВАНИЯ», № RA.RU.11МП18

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)
123308, Москва, ул. Мневники, дом № 3, корпус 1, этаж 3, пом.1, ком. 26 телефон: +7 (495) 783-42-17

РОСС RU Д-US.МП18.В.02571/20 от 17.03.2020 действует до 17.03.2023

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П.

А.Д. Доко

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

