



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 апреля 2016 года № ФСЗ 2012/12811

На медицинское изделие

Маски силиконовые ларингеальные

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Смитс Медикал Интернэшнл Лимитед", Великобритания,
Smiths Medical International Limited, Boundary Road, Hythe, Kent CT21 6JL,
United Kingdom**

Производитель

**"Смитс Медикал Интернэшнл Лимитед", Великобритания,
Smiths Medical International Limited, Boundary Road, Hythe, Kent CT21 6JL,
United Kingdom**

Место производства медицинского изделия

**Royal Fornia Medical Equipment Co., Ltd., Fornia Tech Park, No. 18 Kejiyi Road, Hi
Tech Innovation Coast, Tangjia Bay, 519085 Zhuhai, Guangdong Province, People's
Republic of China**

Номер регистрационного досье № РД-10726/12761 от 28.03.2016

Вид медицинского изделия 271390

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9377

приказом Росздравнадзора от 06 апреля 2016 года № 2836
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0018110

Общество с ограниченной ответственностью

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1

Аттестат аккредитации: РОСС RU.0001.11ИМ41

Исх. № 506/3
от "10" февраля 2014

По месту требования

В соответствии с документом: «Информация о продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия, с указанием нормативных документов, устанавливающих обязательные требования в рамках Системы сертификации ГОСТ Р» от 11.11.2013, подготовленным Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии во исполнение Постановления Правительства Российской Федерации от 01 декабря 2009 года № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» (с изменениями, внесенными Постановлениями Правительства от 17.03.2010 № 149, от 20.10.2010 № 848, от 13.11.2010 № 906, от 21.03.2012 № 213, от 04.05.2012 № 435, от 18.06.2012 № 596, от 04.03.2013 № 182, от 04.10.2013 № 870, от 11.11.2013 № 1009), не подлежит обязательной сертификации и декларированию соответствия в Системе сертификации ГОСТ Р следующая продукция:

Наименование продукции	Код ОКП*
Маски силиконовые ларингеальные Производитель: "Смитс Медикал Интернэшнл Лимитед", Соединенное Королевство, Smiths Medical International Limited, Hythe, Kent, CT21 6JL, United Kingdom; Royal Fornia Medical Polymer Products Co. Ltd, Fornia Tech Park, Innovation Coast, Tangjia Bay, PRC-519085 Zhuhai, Guandong, China	93 9377

*идентификация указанной в таблице продукции посредством кода ОКП проведена в соответствии с Общероссийским классификатором продукции ОК 005-93

Руководитель ОС



А. Д. Доко