



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

«Центр сертификации и декларирования»

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

Аттестат аккредитации: RA RU.11M118

Исх. № 50
от "31" марта 2017

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», 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, от 21.07.2014 № 677, от 31.07.2014 № 737, от 02.10.2014 № 1009, от 20.10.2014 № 1079, от 02.04.2015 № 309, от 03.09.2015 № 930, от 04.03.2016 № 168, от 14.05.2016 № 413, от 26.09.2016 № 964), не подлежит обязательной сертификации и декларированию соответствия в Системе сертификации ГОСТ Р следующая продукция:

Наименование продукции	Код ОКП/ОКПД2
Маски силиконовые ларингеальные Производитель: "Смитс Медикал Интернэшнл Лимитед", Великобритания, "Smiths Medical International Limited", Boundary Road, Hythe, Kent CT21 6JL, United Kingdom Место производства: 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 Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № ФСЗ 2012/12811 от 06.04.2016	93 9377/ 21.20.24.120

Руководитель ОС



А.Д. Доко