



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 18:04 13.08.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 195409;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 25799;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: ФСЗ 2011/09932 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02924838);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 24.06.2011;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 23.01.2026;
7. Период действия версии: с 23.01.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Аппарат для удаления хирургического дыма RapidVac с принадлежностями
I. Аппарат для удаления хирургического дыма RapidVac, в комплектации: - сетевой кабель; - руководство по эксплуатации; - руководство по техническому обслуживанию; - краткое руководство по подключению к коагулятору. II. Принадлежности: 1. Сменные фильтры RapidVac (упаковка 2 шт.). 2. Педаль с соединительным кабелем. 3. Сенсор системы обратной связи. 4. Соединительный кабель. 5. Трубка дымоотводная.
10. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "КОВИДИЕН ЕВРАЗИЯ";
11. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 105120, Г МОСКВА, ПЕР СЫРОМЯТНИЧЕСКИЙ 2-Й, ДОМ 1, ПОМЕЩЕНИЕ I, КОМ. 35;

12. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 105120, Г МОСКВА, ПЕР СЫРОМЯТНИЧЕСКИЙ 2-Й, ДОМ 1, ПОМЕЩЕНИЕ I, КОМ. 35;

13. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Covidien LLC, USA ("Ковидиен ЛЛС", США);

14. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 15 Hampshire Street Mansfield, MA 02048, USA;

15. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 15 Hampshire Street Mansfield, MA 02048, USA;

16. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Соединенные Штаты;

17. ОКП/ОКПД2: 32.50.50.190;

18. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 2а;

19. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Удаление дыма и аэрозолей из операционного поля и их фильтрация во время электрохирургических и лазерных процедур.;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 181180;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. New Deantronics Taiwan Ltd., 12F, No. 51, Sec. 4, Chong Yang Rd., Tu Cheing Dist., New Taipei City, 23675, Taiwan, R.O.C. 2. Consolidated Medical Equipment Company, Ave. Alejandro Dumas № 11321, Complejo Industrial Chihuahua, Chihuahua, Chihuahua, 31136, Mexico;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
181180	I. Аппарат для удаления хирургического дыма RapidVac

Выписка сформирована на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения в сети Интернет: <https://roszdravnadzor.gov.ru/>.



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат: F671E30B77AF3D7D9A51F071091F24FAC690FB4A

Кому выдан: **ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ**

Действителен с 2025-08-18 по 2026-11-11