



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

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**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