


ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приложение к регистрационному удостоверению

МИ-ВУКГКЗРУ-000116 от 13 мая 2025 года

| № п/п | Модель (марка) медицинского изделия (при наличии), состав, принадлежности (при наличии) |
|-------|---|
| 1 | модель "Зубренок 1" ЦСИЕ.31.870.00.00.00 Состав: стульчик - 1 шт. руководство по эксплуатации - 1 шт. |
| 2 | модель "Зубренок 2" ЦСИЕ.31.870.00.00.00-01 Состав: стульчик - 1 шт. руководство по эксплуатации - 1 шт. |

| № п/п | Наименования и фактические адреса производственных площадок |
|-------|--|
| 1 | Республиканское унитарное предприятие "Белорусский протезно-ортопедический восстановительный центр", ул.Одоевского, 10, г.Минск, 220073, Республика Беларусь |

Заместитель Министра - Главный
государственный санитарный врач
Республики Беларусь



С.В.Нечай

(подпись)

Лист 1

№ 0002012

ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

МИ-ВУКГKZRU-000116 от 13 мая 2025 года

В соответствии с приказом Министерства здравоохранения Республики Беларусь №611 от 21.05.2025

(номер и дата приказа уполномоченного органа референтного государства о регистрации медицинского изделия)

настоящее регистрационное удостоверение медицинского изделия выдано:

Республиканское унитарное предприятие "Белорусский протезно-ортопедический
восстановительный центр", Республика Беларусь, ул.Одоевского, 10, г.Минск, 220073, Республика
Беларусь

(наименование производителя, его место нахождения)

Республиканское унитарное предприятие "Белорусский протезно-ортопедический
восстановительный центр", ул.Одоевского, 10, г.Минск, 220073, Республика Беларусь

(наименование производственной площадки (включая ее фактический адрес))

(наименование уполномоченного представителя производителя на территории государств - членов Евразийского экономического
союза, включая его место нахождения)

в, том что

Стульчик для занятий

(наименование медицинского изделия)

класса потенциального риска применения медицинского изделия:

1

зарегистрировано и разрешено к выпуску в обращение на территории следующих государств - членов
Евразийского экономического союза

Республика Беларусь, Кыргызская Республика, Республика Казахстан, Российская Федерация

(наименования референтного государства и государства (государств) признания)

Модели (марки) медицинского изделия, их состав, принадлежности и производственные площадки
приведены в приложении (при наличии) к настоящему регистрационному удостоверению медицинского
изделия на 1 л.

Приложение является неотъемлемой частью настоящего регистрационного удостоверения медицинского
изделия.

Срок действия регистрационного удостоверения медицинского изделия: бессрочно

Дата регистрации медицинского изделия:

Заместитель Министра - Главный
государственный санитарный врач
Республики Беларусь


С.В.Нечай
(подпись)

№ 0000039