



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 июня 2018 года № ФСЗ 2008/02177

На медицинское изделие
Видеоэндоскопы ПЕНТАКС серии "К" для исследования дыхательных путей

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"ХОЯ Корпорейшн", Япония,
HOYA Corporation, 6-10-1 Nishi-Shinjuku, Shinjuku-ku, Tokyo 160-0023, Japan

Производитель
"ХОЯ Корпорейшн", Япония,
HOYA Corporation, 6-10-1 Nishi-Shinjuku, Shinjuku-ku, Tokyo 160-0023, Japan

Место производства медицинского изделия
см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-22509/32899 от 09.06.2018

Вид медицинского изделия 271790

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.12.119

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 июня 2018 года № 3962
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0035740

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 июня 2018 года

№ ФСЗ 2008/02177

Лист 1

На медицинское изделие

Видеоэндоскопы ПЕНТАКС серии "К" для исследования дыхательных путей:

- видеоназо-фаринго-ларингоскоп VNL-1170K;
- видеобронхоскоп EB-1970AK;
- видеоназо-фаринго-ларингоскоп VNL-9CP;
- видеопроцессор VIVIDEO CP-1000.

Место производства:

1. HOYA Corporation, 6-10-1 Nishi-Shinjuku, Shinjuku-ku Tokyo, 160-0023 Japan.
2. Digital Endoscopy GmbH, Paul-Lenz-Str. 5, 86316 Friedberg, Germany.

7

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0043386