



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 16 марта 2011 года № ФСЗ 2011/09353

На медицинское изделие

Аппарат искусственной вентиляции легких Trilogy 202 с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Филипс Медикал Системс Нидерланд Б.В.", Нидерланды,
Philips Medical Systems Nederland B.V., Boschdijk 525, 5621 JG Eindhoven,
The Netherlands

Производитель

"Респироникс, Инк.", США,
Respironics Inc., 1001 Murry Ridge Lane, Murrysville, PA 15668-8550, USA

Место производства медицинского изделия

Respironics Inc., 1001 Murry Ridge Lane, Murrysville, PA 15668-8550, USA

Номер регистрационного досье № 76715 от 24.12.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2Б

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4460

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 2 листах

приказом Росздравнадзора от 16 марта 2011 года № 1266-И/11
и приказом от 29 ноября 2016 года № 1352-И/16
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной
службы по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков



0025084