



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 20.11.2018 № ФСР 2010/06696

На медицинское изделие

Аппараты ингаляционного наркоза портативные "Колибри" по ТУ  
9444-001-99669174-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "МИТК-М"

Производитель

ООО "МИТК-М"

Место производства медицинского изделия

107076, Россия, г. Москва, Бухвостова 1-я ул, д. 12/11, корп. 16, кабинет 40

Номер регистрационного досье № ФСР 2010/06696

Вид медицинского изделия: 276080

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 2б

Код Общероссийского классификатора продукции для  
медицинского изделия: 32.50.21.121

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение

Приказом Росздравнадзора от 20.11.2018. № \_\_\_\_\_

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
По надзору в сфере здравоохранения  
Ф.И.О

(печать)

\_подпись\_

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 20.11.2018 № ФСР 2010/06696

Лист 2

На медицинское изделие

Аппараты ингаляционного наркоза портативные "Колибри" по ТУ  
9444-001-99669174-2009

в следующих исполнениях: - аппарат ингаляционного наркоза портативный "Колибри" для севофлюрана, энфлюрана, - аппарат ингаляционного наркоза портативный "Колибри" для изофлюрана, галотана, фторотана, - испаритель МИНИВАП-20/S для севофлюрана, энфлюрана, - испаритель МИНИВАП-20/I для изофлюрана, галотана, фторотана.

Руководитель Федеральной службы  
По надзору в сфере здравоохранения  
Ф.И.О

(печать)

\_подпись\_