



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 июля 2017 года № ФСЗ 2008/03312

На медицинское изделие
Анализатор инфракрасный IRIS-DOC с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**"Кибион ГмбХ", Германия,
Kibion GmbH, Haferwende 31, 28357 Bremen, Germany**

Производитель
**"Кибион ГмбХ", Германия,
Kibion GmbH, Haferwende 31, 28357 Bremen, Germany**

Место производства медицинского изделия
Kibion GmbH, Haferwende 31, 28357 Bremen, Germany

Номер регистрационного досье № РД-18610/40278 от 17.07.2017

Вид медицинского изделия 287960

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.12.124

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 июля 2017 года № 6642
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0033500

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 июля 2017 года

№ ФСЗ 2008/03312

Лист 1

На медицинское изделие

Анализатор инфракрасный IRIS-DOC с принадлежностями

Принадлежности:

1. Мешок сдвоенный для отбора пробы выдыхаемого воздуха 0.1 л - 500 шт.
2. Загубник для отбора пробы - 500 шт.

7

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0038971