

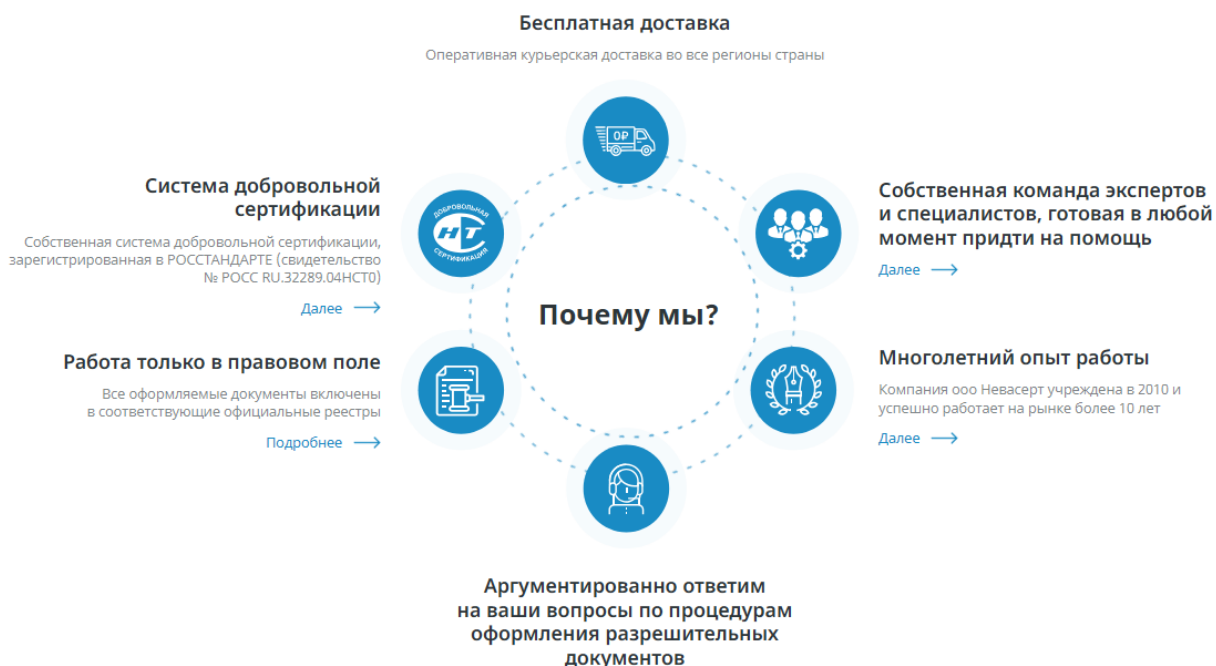
Регистрация медицинских изделий - государственная процедура проводимая, согласно постановлению правительства Российской Федерации № 1684 от 30.11.2024
«Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий».

Наши услуги:



- Получение рег. удостоверения под ключ по любой из схем
- Разработка всей необходимой документации
- Проведение технических испытаний и ЭМС
- Проведение токсикологических исследований
- Организация и сопровождения клинических испытаний
- Консультирование Заявителей по всем вопросам регистрации
- Организация и проведения необходимых переводов
- Представление интересов Заявителя в Росздравнадзоре
- Разработка Файла менеджмента риска, Файла проектирования с учетом эксплуатационной пригодности, Файла жизненного цикла программного обеспечения
- Получение разрешения на ввоз опытных образцов

Наши преимущества:



ПРИМЕРЫ НАШИХ РАБОТ

(подробные отчеты доступны по ссылкам ниже, а также по клику на сканы РУ)

Наименование

Калоприемник однокомпонентный дренируемый



ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ
«ГЕРА»
454119, Челябинская область, Г.О. ЧЕЛЯБИНСКИЙ, ВН.Р-Н ЛЕНИНСКИЙ, Г ЧЕЛЯБИНСК, УЛ
БАТУМСКАЯ, Д. 2А, КВ. 123
тел. +7-908-041-45-26
ИНН/КПП 7451460250/744901001, ОГРН 1227400034157

Генеральному директору
ООО «НЕВАСЕРТ»
Павленко А.М.

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО Уважаемый Артем Михайлович!

Руководство компаний ООО «ГЕРА» выражает искреннюю
благодарность за квалифицированную и высокопрофессиональную помощь,
оказанную в процессе государственной регистрации медицинских изделий.

Отдельную благодарность выражаем специалисту по регистрации
медицинских изделий Бондаренко Алёне Юрьевне за профессиональный
подход в решении поставленных задач, оперативность и компетентность,
быструю реакцию на обстоятельство и сопровождение на протяжении всех
этапов работы, что привело к цели - законному получению Регистрационного
удостоверения № РЗН 2025/24620 от 03.02.2025 г., на медицинское изделие:
Калоприемник однокомпонентный дренируемый.

Мы продолжаем наше плодотворное сотрудничество по всем
согласованным проектам и рекомендуем ООО «НЕВАСЕРТ» как надежного
и ответственного партнера.

С уважением,

Директор
ООО «ГЕРА»
(Подпись)



Голыбина Л.А.
(ИП)

«05» февраля 2025 г.

Уроприемник однокомпонентный



ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ
«ГЕРА»
454119, Челябинская область, Г.О. ЧЕЛЯБИНСКИЙ, ВН.Р-Н ЛЕНИНСКИЙ, Г ЧЕЛЯБИНСК, УЛ
БАТУМСКАЯ, Д. 2А, КВ. 123
тел. +7-908-041-45-26
ИНН/КПП 7451460250/744901001, ОГРН 1227400034157

Генеральному директору
ООО «НЕВАСЕРТ»
Павленко А.М.

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО Уважаемый Артем Михайлович!

Руководство компаний ООО «ГЕРА» выражает искреннюю
благодарность за квалифицированную и высокопрофессиональную помощь,
оказанную в процессе государственной регистрации медицинских изделий.

Отдельную благодарность выражаем специалисту по регистраии
медицинских изделий Бондаренко Алёне Юрьевне за профессиональный
подход в решении поставленных задач, оперативность и компетентность,
быструю реакцию на обстоятельство и сопровождение на протяжении всех
этапов работы, что привело к цели - законному получению Регистрационного
удостоверения № 2025/24720 от 07.02.2025 г., на медицинское изделие:
«Крем защитный Dr.Stella» по ТУ 32.50.00-005-57329961-2023».

Мы продолжаем наше плодотворное сотрудничество по всем
согласованным проектам и рекомендуем ООО «НЕВАСЕРТ» как надежного
и ответственного партнера.

С уважением,

Директор
ООО «ГЕРА»
(Подпись)



Голыбина Л.А.
(ИП)

«17» февраля 2025 г.

Комплекс роботизированный для декомпрессионной терапии

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВОХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 27 июня 2025 года № РЗН 2025/25407
Действительно до 01 января 2030 г.

На медицинское изделие
Комплекс роботизированный KINETRAC DAVINCI KNX 9900 для
декомпрессионной терапии

Настоящее регистрационное удостоверение выдано Обществу с ограниченной ответственностью «КОМПЛЕКСНАЯ
ГАРАНТИРОВАННАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ» ООО «КГБ», Россия,
196233, Санкт-Петербург, выдано в индивидуальном округ Гагаринское,
ул. Титанова, д.30, лит. А, помещение 2

Производитель:
"ХАНМИД КОЭ.ЛТД.", Республика Корея,
HANSUNG CO., LTD., 100-1, 80-241, Gochon-gu-ga, Juchon-myeon, Gimhae-si,
Gyeongsangnam-do, Republic of Korea

Истец (организатор медицинского изделия):
HANSUNG CO., LTD., 100-1, 80-241, Gochon-gu-ga, Juchon-myeon, Gimhae-si,
Gyeongsangnam-do, Republic of Korea

Номер регистрационного удостоверения РД-69470/42221 от 11.06.2025

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.01.11

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 27 июня 2025 года № 4069
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0084188



ОФИЦИАЛЬНОЕ ПРЕДСТАВИТЕЛЬСТВО КОМПАНИИ HANMED CO., LTD. В СТРАНАХ ТАМЖЕВНЕГО СООБЩЕСТВА
ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ «КОМПЛЕКСНАЯ ГАРАНТИРОВАННАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ»

САНКТ-ПЕТЕРБУРГ, 196233, УЛ. ТИТАНОВА, Д.30, ЛИТ. А, ПОМ. 2,
ТЕЛ.: (800) 775-09-62, (499) 322-14-10, (812) 425-34-50
ИНН КПП 781047700/781001001
ОКПО 80562433, ОГРН 107784565000

Отзыв о сотрудничестве с компанией Невасерт

ООО «КГБ» выражает благодарность компании Невасерт за профессиональное
сопровождение регистрации нашего медицинского изделия KINETRAC DAVINCI KNX 9900

Невасерт проявила высокий уровень компетенции на всех этапах работы: от разработки
полного комплекта регистрационного досье до организации испытаний в аккредитованных
лабораториях. Особенно хочется отметить оперативность и внимательность при работе с
замечаниями государственной экспертизы — все вопросы были решены быстро и грамотно.

Благодаря слаженной работе специалистов компании Невасерт нам удалось успешно
пройти регистрацию в установленные сроки. Рекомендуем компанию как надежного партнера в
сфере регистрации медицинских изделий!

С уважением,

Богатов Евгений Анатольевич

Управляющий индивидуальный предприниматель ООО «КГБ»



Крем защитный

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВОХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 07 февраля 2025 года № РЗН 2025/24720

На медицинское изделие
Крем защитный Dr.Stella® по ТУ 32.50.50-005-57329961-2023

Настоящее регистрационное удостоверение выдано Обществу с ограниченной ответственностью «ГЕРА»
(ООО «ГЕРА»), Россия,
454119, Челябинская область, г.о. Челябинский, вн.р-н Ленинский, г.
Челябинск, ул. Батумская, д. 2А, кв. 123

Производитель:
Общество с ограниченной ответственностью «ГЕРА»
(ООО «ГЕРА»), Россия,
454119, Челябинская область, г.о. Челябинский, вн.р-н Ленинский, г.
Челябинск, ул. Батумская, д. 2А, кв. 123

Истец (организатор медицинского изделия):
ООО «ГЕРА», Россия, 454119, Челябинская область, ул. Художка, д. 10

Номер регистрационного досье № РД-64356/59439 от 10.09.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.01.15

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 07 февраля 2025 года № 579
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.В. Пархоменко

0083903

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ
«ГЕРА»

454119, Челябинская область, Г.О. ЧЕЛЯБИНСКИЙ, ВН.Р-Н ЛЕНИНСКИЙ, Г ЧЕЛЯБИНСК, УЛ
БАТУМСКАЯ, Д. 2А, КВ. 123
тел. +7-908-041-45-26
ИНН/КПП 7451460250/744901001, ОГРН 1227400034157

Генеральному директору

ООО «НЕВАСЕРТ»

Павленко А.М.

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО

Уважаемый Артем Михайлович!

Руководство компаний ООО «ГЕРА» выражает искреннюю
благодарность за квалифицированную и высокопрофессиональную помощь,
оказанную в процессе государственной регистрации медицинских изделий.

Отдельную благодарность выражаем специалисту по регистрации
медицинских изделий Бондаренко Алёне Юрьевне за профессиональный
подход в решении поставленных задач, оперативность и компетентность,
быструю реакцию на обстоятельство и сопровождение на протяжении всех
этапов работы, что привело к цели - законному получению Регистрационного
удостоверения № 2025/24720 от 07.02.2025 г., на медицинское изделие:
«Крем защитный Dr.Stella® по ТУ 32.50.50-005-57329961-2023».

Мы продолжаем наше плодотворное сотрудничество по всем
согласованным проектам и рекомендуем ООО «НЕВАСЕРТ» как надежного
и ответственного партнера.

С уважением,

Директор
ООО «ГЕРА»

(Подпись)

«17» февраля 2025 г.



Гербина Д.А.

(Ф.И.О.)

Дозатор пипеточный механический с переменным объёмом

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВОХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 31 марта 2025 года № РЗН 2025/25075

На медицинское изделие
Дозатор пипеточный механический с переменным объёмом

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Обществу с ограниченной ответственностью «ТРАСТ МЕД ТРЕЙД»
(ООО «ТМТ»), Россия,
355031, городской округ город Ставрополь, г. Ставрополь, ул. Горная, д. 47А

Производитель
"Guangzhou For E's Scientific Co., Ltd.", Китай,
Guangzhou For E's Scientific Co., Ltd., Zhiban No. B1, 5th Floor, Building C, No.2,
Ruitai Road, Guangzhou Hi-tech Industrial Development Zone, Guangzhou City,
Guangdong Province, China

Место производства медицинского изделия
Guangzhou For E's Scientific Co., Ltd., Zhiban No. B1, 5th Floor, Building C, No.2,
Ruitai Road, Guangzhou Hi-tech Industrial Development Zone, Guangzhou City,
Guangdong Province, China

Номер регистрационного удостоверения № РЗН 2025/25075 от 24.10.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.15.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 3 листах

приказом Росздравнадзора от 31 марта 2025 года № 1970
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0084805

ООО «ТРАСТ МЕД ТРЕЙД»
ИНН 2634112519/КПП 263401001/ОГРН 1232600011467
355031, СТАВРОПОЛЬСКИЙ КРАЙ, Г.О. ГОРОД СТАВРОПОЛЬ, Г
СТАВРОПОЛЬ, УЛ ГОРНАЯ, Д. 47А.
Тел. +7 (917) 179-78-66, email: trustmed59@mail.ru

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО

Общество с ограниченной ответственностью «ТРАСТ МЕД ТРЕЙД» (ООО «ТМТ») от лица генерального директора Шевченко Н.А. выражает благодарность специалистам отдела регистрации медицинских изделий за проведенную работу по процедуре регистрации медицинского изделия за высокий уровень профессионализма, ответственности и заинтересованности. Все вопросы решались своевременно и оперативно.

Результатом сотрудничества стало получение в кратчайшие сроки регистрационного удостоверения № РЗН 2025/25075 от 31.03.2025, на медицинское изделие «Дозатор пипеточный механический с переменным объёмом», производства Guangzhou For E's Scientific Co Ltd, Китай.

Рекомендуем компании ООО «Невасерт», как надежного партнера, будем рады дальнейшему сотрудничеству.

С уважением,

Генеральный директор
ООО «ТМТ»



Шевченко Н.А.

Плѐнка для медицинского принтера

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВОХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 22 января 2025 года № РЗН 2025/24511

На медицинское изделие
Плѐнка для медицинского принтера RM-HL

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Обществу с ограниченной ответственностью «АУРА» (ООО «АУРА»), Россия,
355008, Ставропольский край, городской округ Ставрополь,
г. Ставрополь, ул. Голенищева, д. 47, помещ. 40

Производитель
ООО «Цифровые видеоматериалы Хэнцай, Китай», КНР,
Weifang Hengcai Digital Photo Materials Co., Ltd., (Yingzi Village South 500 Meters)
Yishan Road East, Dongcheng Subdistrict Office, Linqu County, Weifang City,
Shandong, P.R. China

Место производства медицинского изделия
Weifang Hengcai Digital Photo Materials Co., Ltd., (Yingzi Village South 500 Meters)
Yishan Road East, Dongcheng Subdistrict Office, Linqu County, Weifang City,
Shandong, P.R. China

Номер регистрационного удостоверения № РЗН 2025/24511 от 10.12.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.40.100

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 22 января 2025 года № 187
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0080757

ООО «АУРА»

Юридический адрес: 355008, СТАВРОПОЛЬСКИЙ КРАЙ,
Г. СТАВРОПОЛЬ, УЛ. ГОЛЕНИЩЕВА, Д. 47, ПОМЕЩ. 40
ОГРН 1232600000222; ИНН/КПП 2634021506/263401001
Расчетный счет 4070281080000145088 в Банк ГТБ (АО)
БИК 044525823, Корреспондентский счет 30101810200000000323

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО

Общество с ограниченной ответственностью «АУРА» (ООО «АУРА») от лица генерального директора Никulichева Антона Анатольевича выражает искреннюю благодарность специалистам Отдела регистрации медицинских изделий за проведенную работу по процедуре регистрации медицинского изделия.

В ходе работы специалисты ООО «Невасерт» проявили высокий уровень профессионализма и заинтересованности. Ведущий специалист по данной работе Дмитриева Валерия Александровна на протяжении всего периода оказания услуг относилась к работе оперативно и ответственно.

Результатом сотрудничества стало получение в кратчайшие сроки регистрационного удостоверения № РЗН 2025/24511 от 22.01.2025, на медицинское изделие «Плѐнка для медицинского принтера RM-HL», производства ООО «Цифровые видеоматериалы Хэнцай, Вэйфан» (КНР).

Рекомендуем компании ООО «Невасерт», как надежного партнера, будем рады дальнейшему сотрудничеству.

С уважением,

Генеральный директор
ООО «АУРА»



Никulichев А.А.

27.01.2025

Тумба медицинская "Аванта"


ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 28 августа 2024 года № РЗН 2024/23497

На медицинское изделие
Тумба медицинская "АВАНТА" по ТУ 32.50.30-009-92135860-2022

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Обществу с ограниченной ответственностью "АБ Мед"
(ООО "АБ Мед"), Россия,
109388, Москва, ул. Гурьянова, д. 30, пом. 106, 107

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью "АБ Мед"
(ООО "АБ Мед"), Россия,
109388, Москва, ул. Гурьянова, д. 30, пом. 106, 107

Место производства медицинского изделия
ООО "АБ Мед", Россия,
181350, Псковская область, Г. Звездор, ул. Б. Пондерская, д. 45А

Номер регистрационного удостоверения № РЗН 2024/23497 от 24.04.2024

Классификация по классификации медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.30.009

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 16 листах

приказом Росздравнадзора от 28 августа 2024 года № 4984
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


А.В. Самойлова
0076772

ООО «АБ Мед»

Гурьянова ул., д. 30, пом. 106, 107,
г. Москва, 109388
ИНН 6013008576, КПП 772301001
ОГРН 1116032000920
т.ф. 8 (81152) 36-854, 89113511213
e-mail: direktor_mail.ru

Генеральному директору
ООО «Невасерт»
Павленко А.М.

04.09.2024 г. № 18

В соответствии с заключенным Договором № 1339-2022 от 04.03.2022 г. ООО «Невасерт» оказывало услуги ООО «АБ Мед» по регистрации медицинского изделия: «Тумба медицинская «АВАНТА».

28.08.2024 г. Росздравнадзор зарегистрировал вышеуказанное медицинское изделие — Регистрационное удостоверение № РЗН 2024/23497.

Хотим выразить благодарность специалисту по регистрации медицинских изделий Бондаренко Алёне Юрьевне за совместную работу.

Благодаря профессионализму, настойчивости и последовательности Алёны Юрьевны был получен результат в виде регистрационного удостоверения.

ООО «АБ Мед» подтверждает, что специалисты Вашей организации являются профессионалами своего дела, нацеленными на достижение положительных результатов. В дальнейшем также планируем регистрировать медицинские изделия с помощью ООО «Невасерт».

Директор
ООО «АБ Мед»



А.А. Киселёва

Портативный прибор для диагностики дыхания


ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 26 сентября 2024 года № РЗН 2024/23710

На медицинское изделие
Портативный прибор для диагностики дыхания
по ТУ 32.50.21-001-82193046-2023

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Обществу с ограниченной ответственностью "ЛАНМЕДИКА"
(ООО "ЛАНМЕДИКА"), Россия,
196105, Санкт-Петербург, Московский пр-кт, д. 186, пом. 29Н

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью "ЛАНМЕДИКА"
(ООО "ЛАНМЕДИКА"), Россия,
196105, Санкт-Петербург, Московский пр-кт, д. 186, пом. 29Н

Место производства медицинского изделия
ООО "ЛАНМЕДИКА", Россия, 195112, Санкт-Петербург,
Новочеркасский пр-кт, д. 1, лит. Д, пом. № 9/12/13, 17, часть ком. № 16

Номер регистрационного удостоверения № РЗН 2024/23710 от 20.05.2024

Классификация по классификации медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 26.60.12.124

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 3 листах

приказом Росздравнадзора от 26 сентября 2024 года № 559
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


А.В. Самойлова
0079320

ООО «ЛАНМЕДИКА»

196105, г. Санкт-Петербург, Московский пр., д. 186, пом. 29Н Тел.: (812) 715-63-75
ИНН 7810488540 ОГРН 1077847580623 Расчетный счет 40702810900200730006 в Филиал
«Корпоративный» ПАО «Совкомбанк», к/с 30101810445250000360, БИК 044525360

Генеральному директору
ООО «НЕВАСЕРТ»
Павленко А.М.

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО

ООО «Ланамедика» выражает благодарность за оказанные услуги по сопровождению государственной регистрации медицинского изделия «ПОРТАТИВНЫЙ ПРИБОР ДЛЯ ДИАГНОСТИКИ ДЫХАНИЯ» по ТУ 32.50.21-001-82193046-2023.

Результатом успешной совместной работы стало получение регистрационного удостоверения 2024/23710 от 26.09.2024.

В процессе работы были решены все поставленные задачи, на возникающие у нас вопросы был дан оперативный ответ.

За время работы мы удостоверились в том, что ООО «НЕВАСЕРТ» является надежным партнером, который качественно и своевременно выполняет свои обязательства. ООО «Ланамедика» рекомендует ООО «НЕВАСЕРТ» как компетентного и надежного партнера для успешного сотрудничества.

Наша компания полностью удовлетворена услугами, оказанными ООО «НЕВАСЕРТ» и еще раз благодарит сотрудников компании за проделанную работу!

С уважением,
Генеральный директор ООО «Ланамедика»



Букашко Ю.М.

Аппарат физиотерапевтический

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 19 ноября 2024 года № РЗН 2024/23975

На медицинское изделие
Аппарат физиотерапевтический «АМПЛИТОН»
по ТУ 26.60.13-055-11153066-2023

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Обществу с ограниченной ответственностью «Научно-производственная фирма
«НЕВОТОН» (ООО НПФ «НЕВОТОН»), Россия,
192012, Санкт-Петербург, вл. т.г. муниципальный округ Обуховский, ул.
Грибакиных, д. 25, к. 3, литера А

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственная фирма
«НЕВОТОН» (ООО НПФ «НЕВОТОН»), Россия,
192012, Санкт-Петербург, вл. т.г. муниципальный округ Обуховский, ул.
Грибакиных, д. 25, к. 3, литера А

Место производства медицинского изделия
ООО НПФ «НЕВОТОН», Россия, 192012, Санкт-Петербург, ул. Грибакиных, д.
25, к. 3, литера А

Номер регистрационного удостоверения № РЗН 2024/23975 от 31.07.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.13.130

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 ноября 2024 года № 652
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0080260

ООО «НАУЧНО-ПРОИЗВОДСТВЕННАЯ ФИРМА «НЕВОТОН»
192012 Санкт-Петербург, ул. Грибакиных, д. 25, кор. 3, лит. А
Тел.: (812) 327-4956 E-mail: info@nevoton.ru www.nevoton.ru

НЕВОТОН®

21.11.2024 Иск. № 96/24

Генеральному директору
ООО «Невасерт»
Павленко А.М.

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО

Настоящим письмом ООО «Научно-производственная фирма «НЕВОТОН»
хочет выразить глубокую благодарность за профессионализм, усердие и
результативную работу, продемонстрированную в ходе сотрудничества с нашей
компанией.

Результатом сотрудничества стало получение регистрационного удостоверения
№ РЗН 2024/23975 от 18.11.2024 на медицинское изделие «Аппарат
физиотерапевтический «АМПЛИТОН» по ТУ 26.60.13-055-11153066-2023».

Мы с гордостью рекомендуем ООО «Невасерт» как надежного и
квалифицированного исполнителя, готового к сотрудничеству на высочайшем
уровне. Работать с вами – значит двигаться к успеху и стремиться к совершенству.

Генеральный директор

К.В. Бродкин



ТЕХНИКА ДЛЯ ЖИЗНИ

Трубка газоотводная для новорождённых

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 18 ноября 2024 года № РЗН 2024/23990

На медицинское изделие
Трубка газоотводная для новорожденных Longmed+
по ТУ 22.21.29-001-22472627-2023

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Обществу с ограниченной ответственностью «ПРОМГЛАСС»
(ООО «ПРОМГЛАСС»), Россия,
400012, г. Волгоград, пр. ст. им. Маршала Советского Союза Г. К. Жукова, д. 74,
офис 1

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью «ПРОМГЛАСС»
(ООО «ПРОМГЛАСС»), Россия,
400012, г. Волгоград, пр. ст. им. Маршала Советского Союза Г. К. Жукова, д. 74,
офис 1

Место производства медицинского изделия
ООО «ПРОМГЛАСС», Россия, 400012, г. Волгоград, ул. Им. Лаврентева, д. 5а

Номер регистрационного удостоверения № РЗН 2024/23990 от 10.09.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 22.21.29.001

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 18 ноября 2024 года № 656
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0080355

ООО «ПРОМГЛАСС»

Юридический адрес: 400012, Волгоградская область, г. Волгоград,
пр. ст. им. Маршала Советского Союза Г. К. Жукова, д. 74, офис 1
С/ПТН 1153443005430; ИНН 8181134431 ОГРН 1048100100101
Расчетный счет 4070281001100000566 в отделении № 8621 Сбербанка России г. Волгоград
БИК 041806647; Корреспондентский счет 3010181010000000647

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО

Общество с ограниченной ответственностью «ПРОМГЛАСС» (ООО «ПРОМГЛАСС») от
лица генерального директора Костенкова Д.В. выражает искреннюю благодарность
специалистам Отдела регистрации медицинских изделий за проведенную работу по процедуре
регистрации медицинского изделия.

В ходе работы специалисты ООО «Невасерт» проявили высокий уровень
профессионализма и заинтересованности. На протяжении всего периода оказания услуг,
сотрудники относились к работе оперативно и ответственно.

Результатом сотрудничества стало получение регистрационного удостоверения № РЗН
2024/23990 от 18.11.2024, на медицинское изделие «Трубка газоотводная для
новорожденных Longmed+ по ТУ 22.21.29-001-22472627-2023».

ООО «ПРОМГЛАСС» рекомендует компании ООО «Невасерт», как надежного
партнера.

С уважением,

Генеральный директор
ООО «ПРОМГЛАСС»



Костенков Д.В.

Абсорбирующая пудра

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 04 сентября 2024 года № РЗН 2024/23508

На медицинское изделие
Абсорбирующая пудра Dr.Stella® по ТУ 32.50.50-003-57329961-2023

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРА" (ООО "ГЕРА"),
Россия, 454119, Челябинская область, г. Челябинский район, г. Челябинск,
ви. р-н Ленинский, ул. Батумская, д. 2А, кв. 123

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРА" (ООО "ГЕРА"),
Россия, 454119, Челябинская область, г. Челябинский район, г. Челябинск,
ви. р-н Ленинский, ул. Батумская, д. 2А, кв. 123

Место производства медицинского изделия
ООО "ГЕРА", Россия, 454119, Челябинская область, г. Челябинск,
ул. Худякова, д. 16

Номер регистрационного докум. № РД-621866/2006 от 08.04.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 04 сентября 2024 года № 4060
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0077893

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ
«ГЕРА»
454119, Челябинская область, Г.О. ЧЕЛЯБИНСКИЙ, ВН.Р-Н ЛЕНИНСКИЙ, Г. ЧЕЛЯБИНСК, УЛ
БАТУМСКАЯ, Д. 2А, КВ. 123
тел. +7-908-041-45-26
ИНН/КПП 7451460250/744901001, ОГРН 1227400034157

Генеральному директору
ООО «НЕВАСЕРТ»
Павленко А.М.

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО
Уважаемый Артем Михайлович!

Руководство компаний ООО «ГЕРА» выражает искреннюю
благодарность за квалифицированную и высокопрофессиональную помощь,
оказанную в процессе государственной регистрации медицинских изделий.

Отдельную благодарность выражаем специалисту по регистрации
медицинских изделий Бондаренко Алёне Юрьевне за профессиональный
подход в решении поставленных задач, оперативность и компетентность,
быструю реакцию на обстоятельство и сопровождение на протяжении всех
этапов работы, что привело к цели - законному получению Регистрационное
удостоверение № РЗН 2024/23508, от 04.09.2024, на медицинское изделие:
«Абсорбирующая пудра Dr.Stella® по ТУ 32.50.50-003-57329961-2023».

Мы продолжаем наше плодотворное сотрудничество по всем
согласованным проектам и рекомендуем ООО «НЕВАСЕРТ» как надежного и
ответственного партнера.

С уважением,

Директор
ООО «ГЕРА»

(Подпись)



Толыбина Л.А.
(Фирм)

«05» сентября 2024 г.

Аппарат массажный "Клабсанте"

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 19 августа 2024 года № РЗН 2024/23400

На медицинское изделие
Аппарат массажный "КЛАБСАНТЕ" по ТУ 32.50.21.001-52494543-2022

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "КЛАБСАНТЕ ТЕХНО"
(ООО "КЛАБСАНТЕ ТЕХНО"), Россия,
115280, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Даниловский, ул. Ленинская
Слобода, д. 26, помеш. 102Н/5

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью "КЛАБСАНТЕ ТЕХНО"
(ООО "КЛАБСАНТЕ ТЕХНО"), Россия,
115280, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Даниловский, ул. Ленинская
Слобода, д. 26, помеш. 102Н/5

Место производства медицинского изделия
ООО "КЛАБСАНТЕ ТЕХНО", Россия, 115280, Москва, ул. 1-я Владимирская,
д. 12, помеш. 101, помеш. 1035 (звонки)

Номер регистрационного докум. № РД-63090/36613 от 04.06.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.490

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 августа 2024 года № 4695
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0076996

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ «КЛАБСАНТЕ ТЕХНО»
(ООО «КЛАБСАНТЕ ТЕХНО»), Россия, 115280, Г. Москва, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ
ДАНИЛОВСКИЙ, УЛ. ЛЕНИНСКАЯ СЛОБОДА, Д. 26, ПОМЕЩ. 102Н/5, тел. (495) 411-90-71, (495) 649-34-
32, ИНН/КПП 7725033038/772501001, ОГРН 1217700288486

Исх. № 007-3038 от «05» сентября 2024 г.

Генеральному директору
ООО «НЕВАСЕРТ»
Павленко А.М.

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО

ООО «КЛАБСАНТЕ ТЕХНО» выражает благодарность за оказанные услуги по
сопровождению государственной регистрации медицинского изделия «Аппарат
массажный «КЛАБСАНТЕ» по ТУ 32.50.21-001-52494543-2022».

Результатом успешной совместной работы стало получение регистрационного
удостоверения № 2024/23400 от 19.08.2024.

В процессе работы были решены все поставленные задачи, на возникающие у нас
вопросы был дан оперативный ответ. Искренне признаны ООО «НЕВАСЕРТ» приняты
производственным подразделением ООО «КЛАБСАНТЕ ТЕХНО» к сведению.

За время работы мы удостоверились в том, что ООО «НЕВАСЕРТ» является
надежным партнером, который качественно и своевременно выполняет свои обязательства.
ООО «КЛАБСАНТЕ ТЕХНО» рекомендует ООО «НЕВАСЕРТ» как компетентного и
надежного партнера для успешного сотрудничества.

Наша компания полностью удовлетворена услугами, оказанными ООО
«НЕВАСЕРТ» и еще раз благодарит сотрудников компании за проделанную работу!

С уважением,

Генеральный Директор ООО «КЛАБСАНТЕ ТЕХНО»



Боднар А.Т.

Набор для катетеризации центральных вен, в вариантах исполнения


ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВОХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 12 апреля 2021 года № РЗН 2021/13982

На медицинское изделие
Набор для катетеризации центральных вен MEDEREN

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Медерен Неотекс Лтд.", Израиль,
Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, 6777016, Israel

Производитель
"Медерен Неотекс Лтд.", Израиль,
Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, 6777016, Israel

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № ПД-34781/28308 от 20.07.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.13.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 155 листах

приказом Росздравнадзора от 12 апреля 2021 года № 3105
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
А.В. Самойлова
0056416



БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО

Уважаемые коллеги из ООО "Невасерт", хотим выразить нашу искреннюю благодарность за профессионализм, добросовестность и высокое качество услуг, предоставленных вашей компанией в сфере регистрации медицинских изделий.

Сотрудничество с вашей компанией было непревзойденным опытом для нашей организации. Мы ценим вашу помощь в организации и проведении токсикологических исследований, технических и клинических испытаний, а также профессионализм каждого сотрудника, работавшего над нашими проектами. Благодаря вашему вкладу и экспертизе, мы получили не только качественные результаты, но и доверие наших клиентов и партнеров. С уверенностью можем рекомендовать ООО "Невасерт" как надежного и ответственного партнера для проведения работ высокого уровня сложности.

Мы надеемся на долгосрочное и успешное сотрудничество и готовы к новым проектам и вызовам в будущем.

С уважением, Пэвват Я.И.
ООО «АльфаМедЗКС»



Катетеры аспирационные


ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВОХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 26 ноября 2018 года № РЗН 2018/7836

На медицинское изделие
Катетеры аспирационные MEDEREN

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Медерен Неотекс Лтд.", Израиль,
Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, 6777016, Israel

Производитель
"Медерен Неотекс Лтд.", Израиль,
Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, 6777016, Israel

Место производства медицинского изделия
Ningbo Greatcare Trading Co., Ltd., Unit 93, Qiming Road,
Yinzhou, 315105 Ningbo, Zhejiang, China

Номер регистрационного досье № РД-22829/36925 от 11.07.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.13.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 11 листах

приказом Росздравнадзора от 26 ноября 2018 года № 7989
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
М.А. Мурашко
0041502



БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО

Уважаемые коллеги из ООО "Невасерт", хотим выразить нашу искреннюю благодарность за профессионализм, добросовестность и высокое качество услуг, предоставленных вашей компанией в сфере регистрации медицинских изделий.

Сотрудничество с вашей компанией было непревзойденным опытом для нашей организации. Мы ценим вашу помощь в организации и проведении токсикологических исследований, технических и клинических испытаний, а также профессионализм каждого сотрудника, работавшего над нашими проектами. Благодаря вашему вкладу и экспертизе, мы получили не только качественные результаты, но и доверие наших клиентов и партнеров. С уверенностью можем рекомендовать ООО "Невасерт" как надежного и ответственного партнера для проведения работ высокого уровня сложности.

Мы надеемся на долгосрочное и успешное сотрудничество и готовы к новым проектам и вызовам в будущем.

С уважением, Пэвват Я.И.
ООО «АльфаМедЗКС»



Маски кислородные


ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 03 февраля 2023 года № РЗН 2018/7726

На медицинское изделие
Маски кислородные MEDEREN

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Медерен Нейотекс Лтд.", Израиль,
Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, 677016, Israel

Производитель
"Медерен Нейотекс Лтд.", Израиль,
Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, 677016, Israel

Место производства медицинского изделия
Ningbo Greatcare Trading Co., Ltd., Unit 02, Building 12, No. 818, Qiming Road,
Yinzhou, Ningbo, Zhejiang 315105, China

Номер регистрационного документа № РЗН-5293-505311 от 11.11.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.21.10

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 6 листах

приказом Росздравнадзора от 03 февраля 2023 года № 601
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


Д.Ю. Павлюков
0070066

«АЛЬФАМЕДЭКС»
ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ

ИПДЗ: РН. С. Сани-Рейдер, Лицензия от 10.08.2017 № 2
ИНН/ОГРН: 7804027010000 Сан. Фонд: 80-01/004-0000-01 С. Сани-Рейдер
Сан. Фонд: 80-01/004-0000-01 С. Сани-Рейдер

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО

Уважаемые коллеги из ООО "Невасерт", хотим выразить нашу искреннюю благодарность за профессионализм, добросовестность и высокое качество услуг, предоставленных вашей компанией в сфере регистрации медицинских изделий.

Сотрудничество с вашей компанией было непрезойденным опытом для нашей организации. Мы ценим вашу помощь в организации и проведении токсикологических исследований, технических и клинических испытаний, а также профессионализм каждого сотрудника, работавшего над нашими проектами. Благодаря вашему вкладу и экспертизе, мы получили не только качественные результаты, но и доверие наших клиентов и партнеров. С уверенностью можем рекомендовать ООО "Невасерт" как надежного и ответственного партнера для проведения работ высокого уровня сложности.

Мы надеемся на долгосрочное и успешное сотрудничество и готовы к новым проектам и вызовам в будущем.

С уважением, Пэвзат Я.И.
ООО «Альфамедекс»


Набор для инфузионной терапии


ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 23 мая 2022 года № РЗН 2022/17278

На медицинское изделие
Набор для инфузионной терапии MEDEREN

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Медерен Нейотекс Лтд.", Израиль,
Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, Israel, postal Code: 6777016

Производитель
"Медерен Нейотекс Лтд.", Израиль,
Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, Israel, postal Code: 6777016

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного документа № РЗН-4829-71501 от 14.10.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 45 листах

приказом Росздравнадзора от 23 мая 2022 года № 4441
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


А.В. Самойлова
0066901

«АЛЬФАМЕДЭКС»
ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ

ИПДЗ: РН. С. Сани-Рейдер, Лицензия от 10.08.2017 № 2
ИНН/ОГРН: 7804027010000 Сан. Фонд: 80-01/004-0000-01 С. Сани-Рейдер
Сан. Фонд: 80-01/004-0000-01 С. Сани-Рейдер

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО

Уважаемые коллеги из ООО "Невасерт", хотим выразить нашу искреннюю благодарность за профессионализм, добросовестность и высокое качество услуг, предоставленных вашей компанией в сфере регистрации медицинских изделий.

Сотрудничество с вашей компанией было непрезойденным опытом для нашей организации. Мы ценим вашу помощь в организации и проведении токсикологических исследований, технических и клинических испытаний, а также профессионализм каждого сотрудника, работавшего над нашими проектами. Благодаря вашему вкладу и экспертизе, мы получили не только качественные результаты, но и доверие наших клиентов и партнеров. С уверенностью можем рекомендовать ООО "Невасерт" как надежного и ответственного партнера для проведения работ высокого уровня сложности.

Мы надеемся на долгосрочное и успешное сотрудничество и готовы к новым проектам и вызовам в будущем.

С уважением, Пэвзат Я.И.
ООО «Альфамедекс»


Катетер внутривенный


ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВОХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 04 декабря 2020 года № РЗН 2020/12779

На медицинское изделие
Катетер внутривенный MEDEREN

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Медерен Неотех Лтд.", Израиль,
Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, 677016, Israel

Производитель
"Медерен Неотех Лтд.", Израиль,
Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, 677016, Israel

Место производства медицинского изделия
Disposafe Health and Life Care Limited, Plot No. 1 & 2, Sector-59, Phase II,
Ballabgarh, Faridabad-121004, Haryana, India

Номер регистрационного досье № ПД-34693/46527 от 16.07.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.134.10

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 15 листах

приказом Росздравнадзора от 04 декабря 2020 года № 11395
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения  А.В. Самойлова

0053496

 «АЛЬФАМЕДЭКС»
СООБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО

Уважаемые коллеги из ООО "Невасерт", хотим выразить нашу искреннюю благодарность за профессионализм, добросовестность и высокое качество услуг, предоставленных вашей компанией в сфере регистрации медицинских изделий.

Сотрудничество с вашей компанией было непревзойденным опытом для нашей организации. Мы ценим вашу помощь в организации и проведении токсикологических исследований, технических и клинических испытаний, а также профессионализм каждого сотрудника, работавшего над нашими проектами. Благодаря вашему вкладу и экспертизе, мы получили не только качественные результаты, но и доверие наших клиентов и партнеров. С уверенностью можем рекомендовать ООО "Невасерт" как надежного и ответственного партнера для проведения работ высокого уровня сложности.

Мы надеемся на долгосрочное и успешное сотрудничество и готовы к новым проектам и вызовам в будущем.

С уважением, Пэвват Я.И.
ООО «Альфамедэкс»



Трубки трахеостомические, с принадлежностями


ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВОХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 25 января 2018 года № РЗН 2018/6768

На медицинское изделие
Трубки трахеостомические R-Trach MEDEREN, с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Медерен Неотех Лтд.", Израиль,
Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, 677016, Israel

Производитель
"Медерен Неотех Лтд.", Израиль,
Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, 677016, Israel

Место производства медицинского изделия
Vitaltec Corporation, No.12, Lane 4-30, Siuqua-Zhou Rd., Hou-Li District, Taichung
42142, Taiwan

Номер регистрационного досье № РД-18721/3125 от 22.07.2017

Вид медицинского изделия 136500

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.134.10

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 11 листах

приказом Росздравнадзора от 25 января 2018 года № 297
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения  М.А. Мураткин

0035297

 «АЛЬФАМЕДЭКС»
СООБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО

Уважаемые коллеги из ООО "Невасерт", хотим выразить нашу искреннюю благодарность за профессионализм, добросовестность и высокое качество услуг, предоставленных вашей компанией в сфере регистрации медицинских изделий.

Сотрудничество с вашей компанией было непревзойденным опытом для нашей организации. Мы ценим вашу помощь в организации и проведении токсикологических исследований, технических и клинических испытаний, а также профессионализм каждого сотрудника, работавшего над нашими проектами. Благодаря вашему вкладу и экспертизе, мы получили не только качественные результаты, но и доверие наших клиентов и партнеров. С уверенностью можем рекомендовать ООО "Невасерт" как надежного и ответственного партнера для проведения работ высокого уровня сложности.

Мы надеемся на долгосрочное и успешное сотрудничество и готовы к новым проектам и вызовам в будущем.

С уважением, Пэвват Я.И.
ООО «Альфамедэкс»



Закрытая аспирационная система


ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВОХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 07 августа 2020 года № РЗН 2020/11602

На медицинское изделие
Закрытая аспирационная система MEDEREN

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Медерен Нейотех Лтд.", Израиль,
Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, 777016, Israel

Производитель
"Медерен Нейотех Лтд.", Израиль,
Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, 777016, Israel

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного документа № РЗН 32587543 от 21.02.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2а**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **32.50.13.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 16 листах

приказом Росздравнадзора от 07 августа 2020 года № 7196
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


А.В. Самойлова
0049164



ИПЗН РБ: 1. Свободный, Литейный пр. 6, 10. ИПЗН А. и Б. 2.
ИПЗН РБ: 1. Свободный, Литейный пр. 6, 10. ИПЗН А. и Б. 2.
ИПЗН РБ: 1. Свободный, Литейный пр. 6, 10. ИПЗН А. и Б. 2.

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО

Уважаемые коллеги из ООО "Невасерт", хотим выразить нашу искреннюю благодарность за профессионализм, добросовестность и высокое качество услуг, предоставленных вашей компанией в сфере регистрации медицинских изделий.

Сотрудничество с вашей компанией было непревзойденным опытом для нашей организации. Мы ценим вашу помощь в организации и проведении токсикологических исследований, технических и клинических испытаний, а также профессионализм каждого сотрудника, работавшего над нашими проектами. Благодаря вашему вкладу и экспертизе, мы получили не только качественные результаты, но и доверие наших клиентов и партнеров. С уверенностью можем рекомендовать ООО "Невасерт" как надежного и ответственного партнера для проведения работ высокого уровня сложности.

Мы надеемся на долгосрочное и успешное сотрудничество и готовы к новым проектам и вызовам в будущем.

С уважением, Пэвват Я.И.

ООО «Альфамедэкс»



Наборы для имплантации подкожной порт-системы


ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВОХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 10 марта 2021 года № РЗН 2021/13601

На медицинское изделие
Наборы для имплантации подкожной порт-системы MEDEREN

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Медерен Нейотех Лтд.", Израиль,
Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, 777016, Israel

Производитель
"Медерен Нейотех Лтд.", Израиль,
Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, 777016, Israel

Место производства медицинского изделия
ISOMed s.a.r.l., ZAE Les Fontaines, 230, quai des Grands Pres, 60230 Chambly, France

Номер регистрационного документа № РЗН 32587543 от 21.02.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **3**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **32.50.13.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 8 листах

приказом Росздравнадзора от 10 марта 2021 года № 1958
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


А.В. Самойлова
0049164



ИПЗН РБ: 1. Свободный, Литейный пр. 6, 10. ИПЗН А. и Б. 2.
ИПЗН РБ: 1. Свободный, Литейный пр. 6, 10. ИПЗН А. и Б. 2.
ИПЗН РБ: 1. Свободный, Литейный пр. 6, 10. ИПЗН А. и Б. 2.

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО

Уважаемые коллеги из ООО "Невасерт", хотим выразить нашу искреннюю благодарность за профессионализм, добросовестность и высокое качество услуг, предоставленных вашей компанией в сфере регистрации медицинских изделий.

Сотрудничество с вашей компанией было непревзойденным опытом для нашей организации. Мы ценим вашу помощь в организации и проведении токсикологических исследований, технических и клинических испытаний, а также профессионализм каждого сотрудника, работавшего над нашими проектами. Благодаря вашему вкладу и экспертизе, мы получили не только качественные результаты, но и доверие наших клиентов и партнеров. С уверенностью можем рекомендовать ООО "Невасерт" как надежного и ответственного партнера для проведения работ высокого уровня сложности.

Мы надеемся на долгосрочное и успешное сотрудничество и готовы к новым проектам и вызовам в будущем.

С уважением, Пэвват Я.И.

ООО «Альфамедэкс»



Установка для мойки и дезинфекции эндоскопов

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 01 октября 2024 года № РЗН 2024/23726

На медицинское изделие
Установка для мойки и дезинфекции эндоскопов MEDINOVA

Настоящее регистрационное удостоверение выдано Обществу с ограниченной ответственностью "ЭНДОМАРКЕТ ДЕЗИНФЕКЦИЯ" (ООО "ЭНДОМАРКЕТ ДЕЗИНФЕКЦИЯ"), ИНН 443080, Самарская область, г.о. Самара, Самарский район, г. Самара, ул. Центральная, д. 1А, кв. 113

Производитель:
"МЕДИПИЯ Ко., Лтд." Республика Корея
MEDIPIA Co., Ltd., 104-001, 1002, Buscheon techno-park Ssangyong 3rd, 397, 397, Seokcheon-ro, Busehem-si, Gyeonggi-do 12449, Republic of Korea

Место производства медицинского изделия:
MEDIPIA Co., Ltd., 104-001, 1002, Buscheon techno-park Ssangyong 3rd, 397, 397, Seokcheon-ro, Busehem-si, Gyeonggi-do 12449, Republic of Korea

Номер регистрационного удостоверения: РЗН 2024/23726 от 04.06.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности: 32.50.36.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 2 листах

приказом Росздравнадзора от 01 октября 2024 года № 5653 допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения
А.В. Самойлова
0079330

ENDOMARKET
DISINFECTION

ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ПОСТАВЩИК ОБОРУДОВАНИЯ
ДЛЯ ДЕЗИНФЕКЦИИ ГИГИЕНА ЭНДОСКОПОВ

Адрес: 443080, САМАРСКАЯ ОБЛАСТЬ, Г.О. САМАРА, ВПР-Н ОКТЯБРЬСКИЙ, Г. САМАРА, УЛ. ЦЕНТРАЛЬНАЯ, Д. 1А, КВ. 11А
Телефон: +7 800 550 56 04
ИНН: 502026213
КПП: 531601001
E-mail: info@endomarketdez.ru

Иск. № 516
от «09» октября 2024г.

Генеральному директору
ООО «Невасерт»
Павленко А. М.

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО

Уважаемый Артем Михайлович!

Компания ООО «ЭНДОМАРКЕТ ДЕЗИНФЕКЦИЯ» искренне благодарит Вас за проделанную работу и помощь, оказанную во время работы над проектом для получения государственной регистрации медицинских изделий и их сертификации.

Мы очень рады нашему долгосрочному и успешному сотрудничеству, и мы отдельно благодарим всю Вашу высокопрофессиональную команду, особенно старшего специалиста по регистрации медицинских изделий Комарова Виталия Владимировича, куратора нашего проекта за профессионализм, упорство, быстроту решения всех задач и сопровождение, консультацию и помощь на всех этапах работы, что привело к цели – законному получению РУ № 2024/23726 от 01.10.2024г. на медицинское изделие: «Установка для мойки и дезинфекции эндоскопов MEDINOVA». Приказ от 01 октября 2024г. № 5653.

Мы продолжаем наше плодотворное сотрудничество по всем согласованным проектам и рекомендуем ООО «Невасерт» как надежного и ответственного партнера.

С уважением,
Директор ООО «ЭНДОМАРКЕТ ДЕЗИНФЕКЦИЯ»
А.А. ДЕНЕР

Игла для спинальной анестезии

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 15 октября 2019 года № РЗН 2018/7721

На медицинское изделие
Игла для спинальной анестезии MEDEREN

Настоящее регистрационное удостоверение выдано "Медерен Неотек Лтд.", Израиль,
Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, 6177016, Israel

Производитель:
"Медерен Неотек Лтд.", Израиль,
Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, 6177016, Israel

Место производства медицинского изделия:
Tmt Tibbi Medikal Malz. San. Ve Tic. A.Ş. Fatih Mah. 1188 Sok. No:14,
Sarnic-Gazimir-Izmir, Turkey

Номер регистрационного удостоверения: РЗН 2018/7721 от 01.08.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности: 32.50.13.100

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 24 листах

приказом Росздравнадзора от 15 октября 2019 года № 7693 допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения
Д.Ю. Павлюков
0044005

«АЛЬФАМЕДЭКС»
ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ

УТВЕРЖДЕНО: 15.10.2019г. Листов 2
Исполнитель: 15.10.2019г. Листов 2
ВНЕСЕНО: 15.10.2019г. Листов 2
ВНЕСЕНО: 15.10.2019г. Листов 2

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО

Уважаемые коллеги из ООО "Невасерт", хотим выразить нашу искреннюю благодарность за профессионализм, добросовестность и высокое качество услуг, предоставленных вашей компанией в сфере регистрации медицинских изделий.

Сотрудничество с вашей компанией было непревзойденным опытом для нашей организации. Мы ценим вашу помощь в организации и проведении токсикологических исследований, технических и клинических испытаний, а также профессионализм каждого сотрудника, работавшего над нашими проектами. Благодаря вашему вкладу и экспертизе, мы получили не только качественные результаты, но и доверие наших клиентов и партнеров. С уверенностью можем рекомендовать ООО "Невасерт" как надежного и ответственного партнера для проведения работ высокого уровня сложности.

Мы надеемся на долгосрочное и успешное сотрудничество и готовы к новым проектам и вызовам в будущем.

С уважением, Пэвват Я.И.
ООО «АльфаМедекс»

Устройство обработки изображений



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 09:42 22.07.2025 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

- Уникальный номер реестровой записи: 189558;
- Регистрационный номер медицинского изделия: Г004-00110-00/02665231 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02665231);
- Дата государственной регистрации медицинского изделия: 21.07.2025;
- Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
- Наименование медицинского изделия: Устройство обработки изображений HV-3101 MEDINOVA. I. Устройство обработки изображений HV-3101 MEDINOVA, в составе: 1.1 Устройство обработки - 1 шт.; 1.2 Адаптер питания - 1 шт.; 1.3 Кабель питания - 1 шт.; 1.4 Видео кабель HDMI-DVI-1 шт.; 1.5 Видео кабель BNC-BNC -1 шт.; 1.6 Запоминающее устройство (SD-карта памяти) - 1 шт.; 1.7 Кардридер - 1 шт.; 1.8 Внутренний элемент питания - 4 шт.; 1.9 Руководство по эксплуатации - 1 шт.
- Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ООО "ЭНДОМАРКЕТ";
- Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 443125, САМАРСКАЯ ОБЛАСТЬ, Г. САМАРА, УЛ. ГУБАНОВА, Д. 3, ЭТАЖ 3, ОФИС 306;
- Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 443125, САМАРСКАЯ ОБЛАСТЬ, Г. САМАРА, УЛ. ГУБАНОВА, Д. 3, ЭТАЖ 3, ОФИС 306;
- Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Zhuhai Seesheen Medical Technology Co., Ltd. (Чжухай Сишин Медикал Текнолоджи Ко., ЛТД);



ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ПОСТАВЩИК ОБОРУДОВАНИЯ И ИНСТРУМЕНТОВ ДЛЯ ГИБКЕЙ ЭНДОСКОПИИ

Юридический адрес: 443125, г. Самара, ул. Губанова, д. 3, этаж 3, помещ. 306
Фактический и почтовый адрес: 443081, г. Самара, ул. Блюхера, д. 24
Телефон: +7 800 550-65-66, +7 495 640-81-99
ИНН: 6319104000
КПП: 631901001
Р/С: 40702810470010203911 МОСКОВСКИЙ ФИЛИАЛ АО КБ "МОДУЛЬБАНК"
E-mail: info@endomarket.ru

WWW.ENDOMARKET.RU

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО

Компания «ЭНДОМАРКЕТ» выражает искреннюю благодарность Обществу с ограниченной ответственностью «НЕВАСЕРТ» за своевременное и качественное оказание услуг по государственной регистрации медицинского изделия.

ООО «НЕВАСЕРТ» объединяет такие положительные моменты как оптимальное соотношение цена-качество и соблюдение поставленных сроков.

Особенно хочется отметить высокопрофессиональный коллектив, обеспечивающий максимальную оперативность и эффективность в решении любых задач, в частности Старшего специалиста по регистрации медицинских изделий Комарова Виталия Владимировича.

Мы высоко оцениваем работу компании ООО «НЕВАСЕРТ» и с уверенностью рекомендуем компанию в качестве надежного партнера.

Надеемся на дальнейшее продолжительное и взаимовыгодное сотрудничество.

С уважением,

Директор ООО «ЭНДОМАРКЕТ»

С.В. Давыдов

/Давыдов В.В.



Термопринтер медицинский


ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВОХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 17 апреля 2025 года № РЗН 2025/25225

На медицинское изделие
Термопринтер медицинский НУС-4600

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Обществу с ограниченной ответственностью «АУРА»
(ООО «АУРА»), Россия,
355008, Ставропольский край, г. о. город Ставрополь, г. Ставрополь,
ул. Голубева, д. 47, помещ. 40

Производитель
ООО "Цифровые видеоматериалы Хинган, Вэйфан", KSP,
Weifang Hengcai Digital Photo Materials Co., Ltd. (Yingzi Village South 500 Meters)
Yishan Road East, Dongcheng Subdistrict Office, Linqu County, Weifang City,
Shandong, P.R. China

Место производства медицинского изделия
Weifang Hengcai Digital Photo Materials Co., Ltd. (Yingzi Village South 500 Meters)
Yishan Road East, Dongcheng Subdistrict Office, Linqu County, Weifang City,
Shandong, P.R. China

Номер регистрационного документа № 1-65843/99041 от 10.12.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.04.90

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 17 апреля 2025 года № 2439
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0054950

ООО «АУРА»

Юридический адрес: 355008, СТАВРОПОЛЬСКИЙ КРАЙ,
г. СТАВРОПОЛЬ, УЛ. ГОЛУБЕВА, Д. 47, ПОМЕЩ. 40
ОГРН 1232600008222, ИНН КПП 2636221506/263601001
Расчетный счет 4070281080000145098 в Банк ТТБ (АО)
БИК 044525823, Корреспондентский счет 30101810300000000823

БЛАГОДАРСТВЕННОЕ ПИСЬМО

Общество с ограниченной ответственностью «АУРА» (ООО «АУРА») выражает искреннюю благодарность за оказание услуг по сопровождению государственной регистрации медицинского изделия «Термопринтер медицинский НУС-4600» специалистам Отдела регистрации медицинских изделий за проведенную работу по процедуре регистрации медицинского изделия.

Результатом сотрудничества стало получение в кратчайшие сроки регистрационного удостоверения № РЗН 2025/25225 от 17.04.2025.

В ходе работы специалисты ООО «Невасерт» проявили высокий уровень профессионализма и заинтересованности. Ведущий специалист по данной работе Дмитриева Валерия Александровна на протяжении всего периода оказания услуг относилась к работе оперативно и ответственно.

Рекомендуем компании ООО «Невасерт», как надежного партнера, будем рады дальнейшему сотрудничеству.

С уважением,

Генеральный директор
ООО «АУРА»



Никитчев А.А.