



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 октября 2021 года № ФСЗ 2012/12272

На медицинское изделие

Приспособления ортопедические корригирующие

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "НИКАМЕД"

(ООО "НИКАМЕД"), Россия,

127015, Москва, Бумажный пр-д, д. 14, стр. 2

Производитель

"Рехард Технолоджис ГмбХ", Германия,

Rehard Technologies GmbH, Potsdamer Str. 92 D-10785 Berlin, Germany

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-44610/56280 от 05.10.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.22.150

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 октября 2021 года № 9788
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0059410

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 октября 2021 года № ФСЗ 2012/12272

Лист 1

На медицинское изделие

Приспособления ортопедические корригирующие:

1. Стелька: AX1113, AX1152, AX1172, AX1352, AX1423, AX1433, AX1453, AX5542, AX7341, AZ0100, AZ0112, AZ0350, AZ0430, AZ0431, AZ0440, AZ0441, AZ0450, AZ0510, AY0092, AY1452, AY5762, KAX1433, KAY1371, KAY6302.

2. Полустелька: KBX6101, BZ0090, BZ0151, BZ0152, BZ0171, BZ0181, BZ0392, BX1102, BY2301, BY5102.

3. Пелот: CZ0104, CZ0151, CZ0550, CZ0890, CZ0891, CD0150, CT0150.

4. Подпяточник: DZ0890, DP0151, DH0151, DC0151, DD0151, DS0151.

Место производства:

1. Rehard Technologies GmbH, Potsdamer Str. 92 D-10785 Berlin, Germany.

2. Aneks Polska Sp. z o.o. Spółka komandytowa, ul. Młynarska 5, 43-600 Jaworzno, Poland.

Z

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0090137