



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 июня 2024 года № РЗН 2024/23007

На медицинское изделие

**Аппарат искусственной вентиляции лёгких пневматический одноразовый
Ventia Rescue**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Медерен Неотех Лтд.", Израиль,

Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, postal code: 6777016, Israel

Производитель

"Медерен Неотех Лтд.", Израиль,

Mederen Neotech Ltd., Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, postal code: 6777016, Israel

Место производства медицинского изделия

**TMT TIBBİ MEDİKAL MALZ. SAN. VE TİC. A. Ş, Fatih Mah. 1188 Sok. No:14,
Sarıncı-Gazimir-İZMİR, Turkey**

Номер регистрационного досье № РД-60151/107475 от 17.01.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.21.123

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 28 июня 2024 года № 3778
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0076067

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28 июня 2024 года

№ РЗН 2024/23007

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат искусственной вентиляции лёгких пневматический одноразовый Ventia Rescue, в составе:

1. Аппарат искусственной вентиляции лёгких пневматический одноразовый - 1 шт.
2. Соединитель конфигурируемый с двойным вертлужным коннектором 22M/15F - 1 шт.
3. Кислородная магистраль, длина 3 м - 1 шт.
4. Фильтр с теплообменником (НМЕ) - 1 шт.
5. Инструкция по применению - 1 шт.

З

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0144320