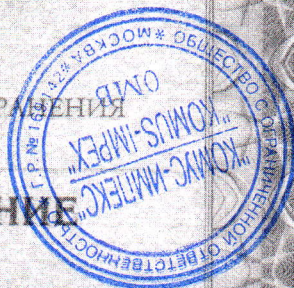




ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)



**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 12 июля 2011 года № ФСР 2011/11119

На медицинское изделие

Ленты тепловой и чернильной регистрации диаграммные для медицинских приборов и аппаратов ЛБД-"Комус" по ТУ 9398-008-42926065-2006 для ЭКГ, ЭЭГ, биохимических анализаторов, фетальных мониторов; на основе сырьевого материала фирм "Papierfabrik August Koehler AG" (Германия) и "JTK Jujo Thermal" (Финляндия)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "КОМУС-ИМПЕКС"
(ООО "КОМУС-ИМПЕКС"), Россия,
117639, Москва, Балаклавский проспект, д.3, пом. 1-6

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью "КОМУС-ИМПЕКС"
(ООО "КОМУС-ИМПЕКС"), Россия,
117639, Москва, Балаклавский проспект, д.3, пом. 1-6

Место производства медицинского изделия
ООО "КОМУС-ИМПЕКС", Россия,
117639, Москва, Балаклавский проспект, д.3, пом. 1-6

Номер регистрационного досье № 18636 от 23.05.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9890

приказом Росздравнадзора от 12 июля 2011 года № 4070-Пр/11
и приказом от 22 декабря 2016 года № 14660 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0028349