



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 августа 2024 года № РЗН 2024/23363

На медицинское изделие

Орtez восстановительно-лечебный

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "НИКАМЕД"

(ООО "НИКАМЕД"), Россия,

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

Производитель

"ВЕРА ТУРКИ МЕДИКАЛЬ", Турция,

VERA TURKEY MEDİKAL, İOSB MAH.GİYİM SAN.4B BLOK SK.

GİY.SAN.TİC.MERK.SİT.4B/4B/409 BAŞAKŞEHİR İSTANBUL, Türkiye

Место производства медицинского изделия

VERA TURKEY MEDİKAL, İOSB MAH.GİYİM SAN.4B BLOK SK.

GİY.SAN.TİC.MERK.SİT.4B/4B/409 BAŞAKŞEHİR İSTANBUL, Türkiye

Номер регистрационного досье № РД-62089/22169 от 03.04.2024

Классе потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.22.126

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 августа 2024 года № 4639
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

А.В. Самойлова

0077975

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 августа 2024 года № РЗН 2024/23363

Лист 1

На медицинское изделие

Орtez восстановительно-лечебный:

I. Варианты исполнения:

- на шейный отдел позвоночника BV.12.1;
- на лучезапястный сустав: BU.12.3;
- на лучезапястный сустав: BU.12.6;
- на коленный сустав BL.09.5;
- на голеностопный сустав: BL.06.1;
- на голеностопный сустав: BL.06.5;
- на голеностопный сустав: BL.06.6.

II. Эксплуатационная документация:

- инструкция по применению.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0145541