



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 31 мая 2023 года

№ РЗН 2017/5466

На медицинское изделие

Встряхиватель медицинский вибрационный типа «Vortex» («Вортекс») V-3

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Детстом-1" (ООО "Детстом-1"),
Россия, 125430, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Митино,
ул. Фабричная, д. 6, стр. 1

Производитель

"СИА "ЭЛМИ", Латвия,

SIA "ELMI", 7b Bukultu street, Riga, LV-1005, Latvia

Место производства медицинского изделия

SIA "ELMI", 7b Bukultu street, Riga, LV-1005, Latvia

Номер регистрационного досье № РД-56161/29761 от 24.05.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 31 мая 2023 года № 3371
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



0072094

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31 мая 2023 года

№ РЗН 2017/5466

Лист 1

На медицинское изделие

Встряхиватель медицинский вибрационный типа «Vortex» («Вортекс») V-3:
в составе:

1. Встряхиватель - 1 шт.
2. Адаптер сетевой 12 В - 1.5 А - 1 шт.
3. Адаптер универсальный для пробирок объемом от 0,5 мл до 50 мл - 1 шт.
4. Тара упаковочная - 1 шт.
5. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

Принадлежности:

Адаптер для 9 пробирок объемом от 1,5 мл до 2 мл - 1 шт.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0120173