



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 сентября 2023 года № РЗН 2023/21051

Действительно до 01 января 2025 г.

На медицинское изделие

Аппарат искусственной вентиляции легких V3

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Шеньчжэнь Комен Медикал Инструментс Ко., Лтд.", Китай,

Shenzhen Comen Medical Instruments Co., Ltd.,

Floor 10, Floor 11 and Section C of Floor 12 of Building 1A & Floor 1 to Floor 5 of

Building 2, FIYTA Timepiece Building, Nanhuan Avenue, Matian Sub-district,

Guangming District, Shenzhen Guangdong, 518106, P.R. China

Производитель

"Шеньчжэнь Комен Медикал Инструментс Ко., Лтд.", Китай,

Shenzhen Comen Medical Instruments Co., Ltd.,

Floor 10, Floor 11 and Section C of Floor 12 of Building 1A & Floor 1 to Floor 5 of

Building 2, FIYTA Timepiece Building, Nanhuan Avenue, Matian Sub-district,

Guangming District, Shenzhen Guangdong, 518106, P.R. China

Место производства медицинского изделия

Shenzhen Comen Medical Instruments Co., Ltd.,

Floor 10, Floor 11 and Section C of Floor 12 of Building 1A & Floor 1 to Floor 5 of

Building 2, FIYTA Timepiece Building, Nanhuan Avenue, Matian Sub-district,

Guangming District, Shenzhen Guangdong, 518106, P.R. China

Номер регистрационного досье № РД-57723/72082 от 04.09.2023

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 3 листах
приказом Росздравнадзора от 15 сентября 2023 года № 6153

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0073060

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 15 сентября 2023 года № РЗН 2023/21051

Действительно до 01 января 2025 г.

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат искусственной вентиляции легких V3

I. Серийные номера: с RK300001 по RK302000.

II. Состав:

1. Блок основной V3 - 1 шт.
2. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
3. Кабель питания - 1 шт.
4. Кабель заземления - 1 шт.
5. Батарея аккумуляторная (при необходимости) - не более 2 шт.
6. Тележка (при необходимости) - 1 шт. в составе:
 - основание тележки - 1 шт.
 - набор винтов - 1 шт.
 - держатель дыхательных контуров - 1 шт.
 - корзина - 1 шт.
 - стойка - 1 шт.
7. Шланг для кислорода, модель 34I-OXY-NS, производитель Gentec (Shanghai) Corporation, Китай - 1 шт.
8. Шланг для воздуха, модель 34I-OXY-DH-3, производитель Gentec (Shanghai) Corporation, Китай - 1 шт.
9. Фильтр одноразовый, модель 800-51700, производитель VADI Medical Technology Co., Ltd. Yangmei, Тайвань - 2 шт.
10. Хомуты для шлангов с червячным приводом - 1 шт.
11. Лёгкое тестовое одноразовое, модель 800-21001, производитель VADI Medical Technology Co., Ltd. Yangmei, Тайвань - 1 шт.
12. Лёгкое тестовое многоразовое, модель G-118004, VADI Medical Technology Co., Ltd. Yangmei, Тайвань - 1 шт.
13. Мешок дыхательный одноразовый, модель 50430600, производитель Vincent Medical Manufacturing Co., Ltd., Гонконг - 1 шт.
14. Мешок дыхательный многоразовый, модель G-118000-0, производитель VADI Medical Technology Co., Ltd. Yangmei, Тайвань - 1 шт.
15. Маска дыхательная для новорождённых, модель 5312, производитель GaleMed Corporation, Тайвань - 1 шт.
16. Маска дыхательная одноразовая для детей, модель 5313, производитель GaleMed Corporation, Тайвань - 1 шт.

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



А.В. Самойлова

0126057

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 сентября 2023 года № РЗН 2023/21051

Действительно до 01 января 2025 г.

Лист 2

17. Маска дыхательная одноразовая для взрослых, модель 5315, производитель GaleMed Corporation, Тайвань - 1 шт.
18. Контур дыхательный многоразовый для новорождённых, модель G-329000H, производитель VADI Medical Technology Co., Ltd. Yangmei, Тайвань - 1 шт.
19. Контур дыхательный многоразовый для детей, модель G-330000, производитель VADI Medical Technology Co., Ltd. Yangmei, Тайвань - 1 шт.
20. Контур дыхательный многоразовый для взрослых, модель G-328000, производитель VADI Medical Technology Co., Ltd. Yangmei, Тайвань - 1 шт.
21. Контур дыхательный одноразовый для новорождённых, модель G-316003-00-S, производитель VADI Medical Technology Co., Ltd. Yangmei, Тайвань - 1 шт.
22. Контур дыхательный одноразовый для детей, модель G-316002-01, производитель VADI Medical Technology Co., Ltd. Yangmei, Тайвань - 1 шт.
23. Контур дыхательный одноразовый для взрослых, модель G-316002, производитель VADI Medical Technology Co., Ltd. Yangmei, Тайвань - 1 шт.
24. Оголовье (размеры S, L), модель DCA100, производитель GaleMed Corporation, Тайвань - 1 шт.
25. Каниюля назальная (размеры S, M, L), модель RVL001S/RVL001M/RVL001L, производитель Beijing Rongrui-Century Science & Technology Co., Ltd, Китай - 1 шт.
26. Датчик кислорода (при необходимости), модель MOX-3, производитель City Technology Limited - 1 шт.
27. Небулайзер, модель M-0801-W, производитель VADI Medical Technology Co., Ltd. Yangmei, Тайвань - 1 шт.
28. Увлажнитель (при необходимости), модель VH3000, производитель VADI Medical Technology Co., Ltd. Yangmei, Тайвань - 1 шт.
29. Датчик температуры (при необходимости), модель VH30T165, производитель VADI Medical Technology Co., Ltd. Yangmei, Тайвань - 1 шт.
30. Кабель с функцией нагрева (при необходимости), модель VH30100, производитель VADI Medical Technology Co., Ltd. Yangmei, Тайвань - 1 шт.
31. Камера водяная (при необходимости), модель G-341005, производитель VADI Medical Technology Co., Ltd. Yangmei, Тайвань - 1 шт.
32. Модуль CO2 основного потока - 1шт.
33. Адаптер для взрослых / детей, одноразовый, модель 6063-00, производитель Respironics Novamatrix, LLC, США - 1шт.
34. Адаптер для новорожденных/младенцев, одноразовый, модель 6312-00

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0126058

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 15 сентября 2023 года № РЗН 2023/21051

Действительно до 01 января 2025 г.

Лист 3

- производитель Respironics Novametrix, LLC, США - 1шт.
35. Держатель модуля, модель 8751-00, производитель Respironics California Inc, Калифорния - 5 шт.
 36. Удлинитель CO2 - 1шт.
 37. Модуль CO2 бокового потока - 1шт.
 38. Влагосборник - 1шт.
 39. Трубка для сушки - 1шт.
 40. Адаптер, большой размер, модель 040-001058-00, производитель Respironics Novametrix, LLC, США - 1шт.
 41. Адаптер, маленький размер, модель 040-001063-00, производитель Respironics Novametrix, LLC, США - 1шт.
 42. Датчик SpO2 с кабелем для взрослых, модель A0816-SA105PV - 1шт.
 43. Датчик SpO2 для взрослых, модель AS 104-068-01 - 1шт.
 44. Удлинитель кабеля SpO2 - 1шт.
 45. Датчик SpO2 для взрослых, детей и новорождённых - 1шт.
 46. Сетка пылезащитная (при необходимости) - 1шт.
 47. Узел быстроразъемный всасывающего клапана (при необходимости) - 1шт.
 48. Узел быстроразъемный клапана выдоха (при необходимости) - 1шт.
 49. Разъем клеммный источника кислорода (при необходимости) - 1шт.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0126059