



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 31 октября 2016 года № ФСЗ 2008/01975

На медицинское изделие  
Видеоэндоскопы "НЕНТАКС" серии "К"

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
"ХОЯ Корпорейшн", Япония,  
HOYA Corporation, 6-10-1 Nishi-Shinjuku, Shinjuku-ku, Tokyo 160-0023, Japan

Производитель  
"ХОЯ Корпорейшн", Япония,  
HOYA Corporation, 6-10-1 Nishi-Shinjuku, Shinjuku-ku, Tokyo 160-0023, Japan

Место производства медицинского изделия  
HOYA Corporation, 6-10-1 Nishi-Shinjuku, Shinjuku-ku, Tokyo 160-0023, Japan

Номер регистрационного досье № РД-13794/52756 от 17.10.2016

Вид медицинского изделия 271790

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4210

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 31 октября 2016 года № 1770  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0026639

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31 октября 2016 года № ФСЗ 2008/01975

Лист 1

На медицинское изделие

Видеозидоскопы "ПЕНТАКС" серии "К":

- видеобронхоскопы "ЕВ": ЕВ-1570К, ЕВ-1970К;
- видеогастроскопы "ЕГ": ЕГ-1870К, ЕГ-2470К, ЕГ-2770К, ЕГ-2970К, ЕГ-2980К;
- видеодуоденоскопы "ЕД": ЕД-3270К, ЕД-3470ТК, ЕД-3670ТК, ЕД-3280К, ЕД-3480ТК, ЕД-3680ТК;
- видеоколоноскопы "ЕС": ЕС-3870МК, ЕС-3870МК2, ЕС-3870ФК, ЕС-3870ФК2, ЕС-3870ЛК, ЕС-3870К, ЕС-3870ЛЗК.

7

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0027743