



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 мая 2023 года

№ РЗН 2023/20255

На медицинское изделие
Риноларинговидеоскоп гибкий ENF-V4

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Олимпас Медикал Системс Корп.", Япония,
Olympus Medical Systems Corp., 2951 Ishikawa-cho, Nachioji-shi, Tokyo 192-8507,
Japan

Производитель
"Олимпас Медикал Системс Корп.", Япония,
Olympus Medical Systems Corp., 2951 Ishikawa-cho, Nachioji-shi, Tokyo 192-8507,
Japan

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-54048/107333 от 12.01.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.12.126

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 18 мая 2023 года № 3093
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0071807

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 мая 2023 года

№ РЗН 2023/20255

Лист 1

На медицинское изделие

Риноларинговидеоскоп гибкий ENF-V4, в составе:

1. Эндоскоп ENF-V4 - 1 шт.
2. Колпачок ЕТО (МВ-156) - 1 шт. (при необходимости).
3. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
4. Руководство по обработке - 1 шт.

Место производства:

1. Shirakawa Olympus Co., Ltd., 3-1 Okamiyama, Odakura, Nishigo-mura, Nishishirakawa-gun, Fukushima 961-8061, Japan.
2. Aizu Olympus Co., Ltd., 3-1-1 Niiderakita Aizuwakamatsu-shi, Fukushima 965-8520, Japan.

З

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0119808