



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 марта 2023 года № РЗН 2023/19797

На медицинское изделие  
**Аппарат для инсуффляции AirSeal i.F.S.**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**"КонМед Корпорейшн", США,**  
**ConMed Corporation, 525 French Road, Utica, New York, 13502, USA**

Производитель  
**"КонМед Корпорейшн", США,**  
**ConMed Corporation, 525 French Road, Utica, New York, 13502, USA**

Место производства медицинского изделия  
**см. приложение**

Номер регистрационного досье № РД-46791/93000 от 12.01.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности **32.50.50.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 марта 2023 года № 1370  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**А.В. Самойлова**

0070887

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 марта 2023 года № РЗН 2023/19797

Лист 1

На медицинское изделие

**Аппарат для инфузии AirSeal i.F.S., в составе:**

1. Аппарат для инфузии AirSeal i.F.S.
2. Руководство по эксплуатации.
3. Шнур электропитания.
4. Коннектор для подключения систем снабжения углекислым газом - не более 10 шт. (при необходимости).
5. Шланг высокого давления - не более 10 шт. (при необходимости).
6. Шланг низкого давления - не более 10 шт. (при необходимости).
7. Тележка приборная - не более 5 шт. (при необходимости).

Место производства:

1. ConMed Corporation, 525 French Road, Utica, New York, 13502, USA.
2. W.O.M. World of Medicine GmbH, Salzufer 8, 10587 Berlin, Germany.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0117263