



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 10 февраля 2017 года № ФСЗ 2007/00483

На медицинское изделие  
**Пульсоксиметр gi-fox**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**Общество с ограниченной ответственностью "М.П.А. медицинские партнеры"**  
(ООО "М.П.А. медицинские партнеры"), Россия, 127083, Москва,  
ул. 8 Марта, д.1, стр. 12

Производитель  
**"Рудольф Ристер ГмбХ", Германия,**  
**Rudolf Riester GmbH, Bruckstraße 31, DE-72417 Jungingen, Germany**

Место производства медицинского изделия  
**Rudolf Riester GmbH, Bruckstraße 31, DE-72417 Jungingen, Germany**

Номер регистрационного досье № РД-15374/70331 от 27.01.2017

Вид медицинского изделия **216560**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **26**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 4100**

приказом Росздравнадзора от 10 февраля 2017 года № 855  
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



**Д.Ю. Павлюков**

**0029839**