



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 12 мая 2021 года

№ РЗН 2021/14237

На медицинское изделие

**Экстракторы для снятия кожных скоб одноразовые «МЕДСТЕП АНТИКЛИП»  
(MEDSTEP АНТИКЛИП) по ТУ 32.50.13-007-89745661-2019**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "ОРЕЛМЕДТЕХ"  
(ООО "ОРЕЛМЕДТЕХ"), Россия,**

**302028, г. Орел, ул. Салтыкова-Щедрина, д. 34, лит. А, пом. 13, офис 304**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "ОРЕЛМЕДТЕХ"  
(ООО "ОРЕЛМЕДТЕХ"), Россия,**

**302028, г. Орел, ул. Салтыкова-Щедрина, д. 34, лит. А, пом. 13, офис 304**

Место производства медицинского изделия

**ООО "ОРЕЛМЕДТЕХ", Россия, 303900, Орловская область, Урицкий р-н,  
Нарышкино, ул. Ленина, д. 51**

Номер регистрационного досье № РД-40589/22561 от 08.04.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности **32.50.13.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 12 мая 2021 года № 4115  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

**А.В. Самойлова**

**0057022**



**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 12 мая 2021 года

№ РЗН 2021/14237

Лист 1

На медицинское изделие

**Экстракторы для снятия кожных скоб одноразовые «МЕДСТЕП АНТИКЛИП»  
(MEDSTEP АНТИКЛИП) по ТУ 32.50.13-007-89745661-2019, варианты исполнения:**

1. ST 1 - 1 шт./5 шт./10 шт.

2. ST 2 - 1 шт./5 шт./10 шт.

3. PL - 1 шт./5 шт./10 шт.

Эксплуатационная документация:

1. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

          

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова  
0085206