



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 09 августа 2023 года № РЗН 2016/4718

На медицинское изделие
Трость Dayang Medical

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Гуандун Даянг Медикал Технолоджи Ко., Лтд.", Китай,
Guangdong Dayang Medical Technology Co., Ltd., Xingxian Development Zone,
Changhongling Industrial Park (2nd Phase), Shishan, Nanhai District, 528234 Foshan,
People's Republic of China

Производитель
"Гуандун Даянг Медикал Технолоджи Ко., Лтд.", Китай,
Guangdong Dayang Medical Technology Co., Ltd., Xingxian Development Zone,
Changhongling Industrial Park (2nd Phase), Shishan, Nanhai District, 528234 Foshan,
People's Republic of China

Место производства медицинского изделия
Guangdong Dayang Medical Technology Co., Ltd., Xingxian Development Zone,
Changhongling Industrial Park (2nd Phase), Shishan, Nanhai District, 528234 Foshan,
People's Republic of China

Номер регистрационного досье № РД-57121/58172 от 26.07.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия I

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.99.21.120

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 09 августа 2023 года № 5076
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0074178

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 09 августа 2023 года № РЗН 2016/4718

Лист 1

На медицинское изделие

Трость Dayang Medical, варианты исполнения:

1. Трость Dayang Medical TM601.
2. Трость Dayang Medical TM602.
3. Трость Dayang Medical TM603.
4. Трость Dayang Medical TM604.
5. Трость Dayang Medical TM605.
6. Трость Dayang Medical TM606.
7. Трость Dayang Medical TM607.
8. Трость Dayang Medical TM608.
9. Трость Dayang Medical TM609.
10. Трость Dayang Medical TM610.
11. Трость Dayang Medical TS701.
12. Трость Dayang Medical TS702.
13. Трость Dayang Medical TS703.
14. Трость Dayang Medical TS704.
15. Трость Dayang Medical TS705.
16. Трость Dayang Medical TS706.
17. Трость Dayang Medical TS707.
18. Трость Dayang Medical TS708.
19. Трость Dayang Medical TS709.
20. Трость Dayang Medical TS710.
21. Трость Dayang Medical TS711.
22. Трость Dayang Medical TS712.
23. Трость Dayang Medical TS713.
24. Трость Dayang Medical TS714.
25. Трость Dayang Medical TS715.
26. Трость Dayang Medical TS716.
27. Трость Dayang Medical TS717.
28. Трость Dayang Medical TS718.
29. Трость Dayang Medical TS719.
30. Трость Dayang Medical TS720.
31. Трость Dayang Medical TS721.
32. Трость Dayang Medical TS722.

≡

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0126981



ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ
«РЕАМЕД»

ОГРН 1113668031531
ИНН 3662167254

Адрес: 394026, г. Воронеж, Московский проспект, д. 11,

Адрес для направления почтовой корреспонденции:

394026, г. Воронеж, а/я 41

Телефон: +7 (473) 300-31-91

Адрес электронной почты: reamed2014@mail.ru

Исх № _____ от _____

В _____

Адрес:

Адрес электронной почты:

Информационное письмо

Постановлением Правительства РФ от 4 июля 2020 г. N 982 "О признании утратившими силу некоторых актов и отдельных положений некоторых актов Правительства Российской Федерации и об отмене некоторых актов федеральных органов исполнительной власти, содержащих обязательные требования, соблюдение которых оценивается при проведении мероприятий по контролю при осуществлении государственного контроля за обращением медицинских изделий", признаны утратившими силу Разделы 1261, 2372, 2514, 2545, 5463 абзацы седьмой и десятый), 5620, 8158, 8195, 8311, 8460, 8461, 8464, 9385, 9391, 9393, 9396, 9397, 9398, 9431, 9432, 9433, 9434, 9435, 9436, 9437, 9438, 9441, 9442, 9444, 9450, 9451, 9461, 9464 и 9480 единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 1 декабря 2009 г. N 982 "Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии".

Таким образом, с 01.01.2021 г. не осуществляется подтверждение в форме принятия декларации следующего Товара: 9451 Оборудование санитарно-гигиеническое, средства перемещения и перевозки: Средства перемещения и перевозки медицинские, носилки, тележки, кресла-коляски реабилитационные, ходунки, подъемники реабилитационные; 9396 Изделия протезно-ортопедические: Костыли; 9450 Оборудование медицинское: Оборудование кабинетов и палат: столы операционные (включая электрические), кровати медицинские (включая электрические), электрические одеяла, подушки и матрасы; 5620 Мебель специальная.

Исп. Жиров Д.С.
Тел. 8(902)881-62-99
E-Mail: 384@ortonica.ru

