



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 декабря 2021 года № РЗН 2021/16142

На медицинское изделие

Эндоскоп гибкий одноразовый стерильный для риноларингоскопии Ambu®  
aScore 4 RhinoLaryngo

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "АМБУ" (ООО "АМБУ"), Россия,  
119049, Москва, 4-й Добрынинский пер., д. 8, эт. 11, пом. С11-1, комн. 22

Производитель

"Амбу А/С", Дания,  
Ambu A/S, Baltorpbakken 13, DK-2750 Ballerup, Denmark

Место производства медицинского изделия

Ambu Sdn.Bhd. (Company No: 336938-A), Lot 69-B, Lintang Bayan Lepas 6 Phase  
IV, 11900 Penang, Malaysia

Номер регистрационного досье № РД-40387/18642 от 30.03.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 26.60.12.119

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 24 декабря 2021 года № 12217  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0060711

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

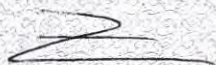
от 24 декабря 2021 года № РЗН 2021/16142

Лист 1

На медицинское изделие

Эндоскоп гибкий одноразовый стерильный для риноларингоскопии Ambu® aScore 4 RhinoLaryngo, в вариантах исполнения:

1. Эндоскоп гибкий одноразовый стерильный для риноларингоскопии Ambu® aScore 4 RhinoLaryngo Slim.
2. Эндоскоп гибкий одноразовый стерильный для риноларингоскопии Ambu® aScore 4 RhinoLaryngo Intervention.



Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0092675