



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 07 апреля 2022 года № ФСЗ 2011/09829

На медицинское изделие
Орtez для нижней конечности

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Оттобокк SE & Co. KGaA", Германия,
Ottobock SE & Co. KGaA, Max-Näder-Straße 15, 37115 Duderstadt, Germany

Производитель
"Оттобокк SE & Co. KGaA", Германия,
Ottobock SE & Co. KGaA, Max-Näder-Straße 15, 37115 Duderstadt, Germany

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-48748/95864 от 25.03.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.22.124

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 07 апреля 2022 года № 2799
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0060455

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 апреля 2022 года № ФСЗ 2011/09829

Лист 1

На медицинское изделие

Орtez для нижней конечности:

Варианты исполнения:

- голеностопный 505, 28F10, 28U11, 28U22, 28U23, 28U24, 28U9 (N), 29U9, 50S1, 50S3, 50S20-1, 50S9;

- коленный 2041, 8060, 8062, 8065, 8320, 28K20, 28K21, 50K12, 50K20;

- тазобедренный 17H50, 28L10, 28L20, 28L50, 28L51, 28L8, 29L72.

Место производства:

1. Ottobock SE & Co. KGaA, Max-Näder-Straße 15, 37115 Duderstadt, Germany.
2. M2 Global Co., Ltd., Lot E10 (Zone B4), D10 Road, Rach Bap Industrial Park, An Tay Commune, Ben Cat Town, Binh Duong Province, Vietnam.
3. Otto Bock (China) Industries Co., Ltd., No3 Guangyuan Dong Jie, Tongzhou Industry Development Area, 101113 Beijing, China.
4. Otto Bock Estonia AS, Punane tn 72, 13619 Tallinn, Estonia.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0097965