



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 14:56 26.08.2025 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 182155;
2. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2024/23594;
3. Дата государственной регистрации медицинского изделия: 10.09.2024;
4. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
5. Наименование медицинского изделия: Система цифрового увеличения "РЕГИСТО" по ТУ 26.70.22-001-47073006-2022. в составе: 1. Механизированный штатив, в составе: - штатив - 1 шт.; - оптический модуль - 1 шт.; - панель управления - 1 шт. 2. Светофильтр - 1 шт. 3. Монитор - 1 шт. 4. Педаль управления - 1 шт. 5. Система линзы, в составе: - кронштейн - 1 шт.; - посадочный блок - 1 шт.; - держатель линзы - 1 шт.; - линза («Линзы офтальмологические диагностические бесконтактные ЛО 15D, ЛО 20D, ЛО 30D, ЛО 40D», вариант исполнения: ЛО 40D, производства ОАО «Завод «Оптик», Республика Беларусь (РУ № РЗН 2018/6751) - 1 шт. 6. Поляризационные очки - 4 шт. 7. Сетевой кабель - 1 шт. 8. Кабель питания монитора - 1 шт. 9. Кабель подключения монитора - 1 шт. 10. Кабель подключения педали - 1 шт. 11. USB-flash накопитель 32 ГБ - 1 шт. 12. Комплектующие для установки изделия, в составе: - утяжелитель - 16 шт.; - заглушка для транспортировочного отверстия - 1 шт.; - болт для установки монитора - 4 шт.; - шайба для установки монитора - 4 шт. 13. Руководство по эксплуатации - 1 шт. 14. Паспорт - 1 шт.
6. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
7. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
8. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;

9. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: ООО "МИКВИД";

10. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 603009, Россия, Нижегородская область, г.о. город Нижний Новгород, г. Нижний Новгород, пр-кт Гагарина, д. 39, помещ. 4, ком. 17А;

11. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 603009, Россия, Нижегородская область, г.о. город Нижний Новгород, г. Нижний Новгород, пр-кт Гагарина, д. 39, помещ. 4, ком. 17А;

12. ОКП/ОКПД2: 26.70.22.150;

13. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 1;

14. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: ;

15. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 366740;

16. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: ООО "МИКВИД", 603141, Нижегородская область, г. Нижний Новгород, ул. Геологов, д. 1, помещ. П47;

17. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

18. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
366740	Система цифрового увеличения «РЕГИСТО» по ТУ 26.70.22-001-47073006-2022

Выписка выдана Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и носит информационный характер.

