

## 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.



Сертификат: E7592ECA2E90D521147E14553A28E9A4F3C65245

Кому выдан: ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

Действителен с 2025-02-11 по 2026-05-07