



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ  
от 07 октября 2021 года № РЗН 2017/6502**

На медицинское изделие

**Приспособления вкладные корригирующие для изготовления индивидуальных ортопедических стелек**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "НИКАМЕД"  
(ООО "НИКАМЕД"), Россия,  
127015, Москва, Бумажный пр-д, д. 14, стр. 2**

Производитель

**"Рехард Технолоджис ГмбХ", Германия,  
Rehard Technologies GmbH, 10785 Berlin, Potsdamer Straße 92, Germany**

Место производства медицинского изделия

**см.приложение**

Номер регистрационного досье № РД-44170/51963 от 15.09.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.22.150

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 07 октября 2021 года № 9592  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

**Д.Ю. Павлюков**



0059357

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 07 октября 2021 года № РЗН 2017/6502

Лист 1

На медицинское изделие

**Приспособления вкладные корригирующие для изготовления индивидуальных ортопедических стелек, варианты исполнения:**

1. Заготовка:

- FBA (1121;1122;1123;1221;1222;1223);
- FBC (1121;1122;1123;1221;1222;1223;1323);
- FBD (1222;1223;1323);
- FBL (1121;1122;1123;1221;1222;1223);
- FBP (1121;1122;1123;1221;1222;1223;1323);
- FBS (1121;1122;1123;1221;1222;1223);
- FBU (1121;1122;1123;1221;1222;1223);
- FBW (1121;1122;1221;1222);
- FHO (1121;1122;1123;1221;1222;1223);
- FKP (1122;1222);
- FTD (1422);
- FVL (1121;1122;1123;1221;1222;1223);
- FVM (1121;1122;1123;1221;1222;1223).

2. Пелот:

PD15; PD16; PD17; PF16; PT16; PT17; PN16; PN17; PS16; PS17.

3. Приспособление:

EA18;EA19; EH19; EW28; EP20; EP27; ES20; EB29; EF25; EE26.

Место производства:

1. Rehard Technologies GmbH, Potsdamer Strasse 92 10785 Berlin, Germany.
2. Aneks Polska Sp. z o.o. Spółka komandytowa, ul. Młynarska 5, 43-600 Jaworzno, Poland.

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0090071