



## Для предоставления по месту требования

Согласно Постановлению от 27 декабря 2012 г. №1416 «Об утверждении правил государственной регистрации медицинских изделий», государственной регистрации подлежат любые инструменты, аппараты, приборы, оборудование, материалы и прочие изделия, применяемые в медицинских целях отдельно или в сочетании между собой, а также вместе с другими принадлежностями, необходимыми для применения указанных изделий по назначению, включая специальное программное обеспечение, и предназначенные производителем (изготовителем) для профилактики, диагностики, лечения и медицинской реабилитации заболеваний, мониторинга состояния организма человека, проведения медицинских исследований, восстановления, замещения, изменения анатомической структуры или физиологических функций организма, предотвращения или прерывания беременности, функциональное назначение которых не реализуется путем фармакологического, иммунологического, генетического или метаболического воздействия на организм человека, продукция:

**Механизмы для погрузки кресла-коляски. Гусеничные мобильные лестничные подъемники т.м. «Vimes», арт. T09 «Roby», T09 «Roby» PPP (код ОКП 48 3500),**

выпускаемые изготовителем фирмой «Vimes s r l», Италия, не применяются в медицинских целях и, следовательно, не подлежат государственной регистрации в Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения.

Генеральный директор  
ООО «Исток АудиоТрейдинг»



И.И. Климачев