



ДЕПАРТАМЕНТ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ И МЕДИЦИНСКИХ
ИЗДЕЛИЙ ПРИ МИНИСТЕРСТВЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
МИ-KG-3363

В соответствии с №216 от 25.06.2024 г.
(номер и дата приказа ДЛС и МИ МЗ КР)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано:

**Общество с ограниченной ответственностью «Научно медицинская фирма
«Амбилайф», Россия, 398024, Липецкая область, г. Липецк, ул. Доватора, 14а**
(полное наименование и страна производителя, включая место нахождения (адрес) юридического лица)

**Общество с ограниченной ответственностью «Научно медицинская фирма
«Амбилайф», Россия, 398024, Липецкая область, г. Липецк, ул. Доватора, 14а**
(полные наименования производственных площадок, включая место нахождения (адрес) юридического лица)

ОсОО «Ремак», Кыргызская Республика, 720007, г. Бишкек, ул. Тыныбекова, дом 4
(наименование уполномоченного представителя производителя на территории КР, включая место нахождения (адрес) юридического лица)

в том, что **Установка для обеззараживания и очистки воздуха фотокаталитическая
«Амбилайф» по ТУ 32.50.50-001-63489137-2018**
(полное наименование медицинского изделия)

класс потенциального риска применения медицинского изделия: **2а**

вид медицинского изделия в соответствии с Глобальной номенклатурой медицинских изделий: **см. приложение** зарегистрировано и разрешено к выпуску в обращение на территории Кыргызской Республики.

Перечень комплектующих, принадлежностей и расходных материалов к модификации медицинского изделия приведен в приложении к настоящему регистрационному удостоверению на **1 л.**

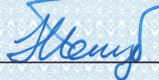
Приложение является неотъемлемой частью настоящего регистрационного удостоверения.

Срок действия регистрационного удостоверения: **бессрочно**

Дата регистрации: **«25» июня 2024 г.**

Дата внесения изменений: «___» _____ 20__ г.

Заместитель директора Бекбоев К.Т.
(Ф.И.О. руководителя (уполномоченного лица) уполномоченного органа)

 М.П.
(подпись)



0007187 0

 Watermarkly

Приложение к регистрационному удостоверению

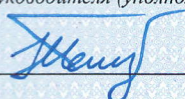
МИ-KG-3363

№ п/п	Наименование составных частей медицинского изделия
1.	Основные блоки (части) медицинского изделия: Очиститель воздуха фильтрующий высокоэффективный, стационарный: 1. Амбилайф А55, А70, А90, А100; 2. Амбилайф В100, В150, В250, В300. Очиститель воздуха фильтрующий высокоэффективный, передвижной: 1. Амбилайф Т100, Т150, Т250, Т300.
2.	Принадлежности (при наличии)
3.	Расходные материалы (при наличии)
4.	Комплектующие (при наличии)

Заместитель директора Бекбоев К.Т.

(Ф.И.О. руководителя (уполномоченного лица) уполномоченного органа)

(подпись)



М.П

«25» июня 2024 г.

0012251 1

Watermarkly