



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ  
от 08 августа 2024 года № РЗН 2024/23312**

На медицинское изделие  
Видеоуретерореноскоп гибкий STATIM, одноразовый, стерильный  
по ТУ 26.60.12-010-38044224-2023

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Общество с ограниченной ответственностью "РиГ Групп Ко"  
(ООО "РиГ Групп Ко"), Россия,  
199406, Санкт-Петербург, ул. Шевченко, д. 22, к. 1, кв. 50

Производитель  
Общество с ограниченной ответственностью "РиГ Групп Ко"  
(ООО "РиГ Групп Ко"), Россия,  
199406, Санкт-Петербург, ул. Шевченко, д. 22, к. 1, кв. 50

Место производства медицинского изделия  
**см.приложение**

Номер регистрационного досье № РД-61644/109070 от 19.03.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2а**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности **26.60.12.126**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 08 августа 2024 года № 4501  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**А.В. Самойлова**

**0077814**

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08 августа 2024 года № РЗН 2024/23312

Лист 1

На медицинское изделие

**Видеуретерореноскоп гибкий STATIM, одноразовый, стерильный  
по ТУ 26.60.12-010-38044224-2023, в составе:**

1. Видеуретерореноскоп STATIM, модель SUV-2C-B - 1 шт.
2. Т-образный ирригационный клапан - 1 шт.
3. Инструкция по применению - 1 шт.

Место производства:

1. ООО "РиГ Групп Ко", Россия, 188508, Ленинградская область, м. р-н Ломоносовский, Виллозское г.п., тер. Южная часть промзоны Горелово, 1-й кв-л, д. 3, стр. 1.
2. Scivita Medical Technology Co., Ltd., No.2, Qingqiu Street, Suzhou Industrial Park, 215000 Suzhou, Jiangsu Province, People's Republic of China.



Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0145325



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 08 августа 2024 года № РЗН 2024/23331

На медицинское изделие  
**Видеопроцессор эндоскопический STATIM по ТУ 26.60.12-009-38044224-2023**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**Общество с ограниченной ответственностью "РиГ Групп Ко"**  
(ООО "РиГ Групп Ко"), Россия,  
199406, Санкт-Петербург, ул. Шевченко, д. 22, к. 1, кв. 50

Производитель  
**Общество с ограниченной ответственностью "РиГ Групп Ко"**  
(ООО "РиГ Групп Ко"), Россия,  
199406, Санкт-Петербург, ул. Шевченко, д. 22, к. 1, кв. 50

Место производства медицинского изделия  
**см. приложение**

Номер регистрационного досье № РД-61647/109087 от 19.03.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности **26.60.12.119**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 08 августа 2024 года № 4509  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**А.В. Самойлова**

**0076934**

**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08 августа 2024 года № РЗН 2024/23331

Лист 1

На медицинское изделие

**Видеопроцессор эндоскопический STATIM по ТУ 26.60.12-009-38044224-2023,**  
варианты исполнения:

1. Видеопроцессор эндоскопический STATIM, вариант исполнения HDVS-S100A  
в составе:

- Процессор, вариант исполнения HDVS-S100A - 1 шт.;
- Шнур питания - 1 шт.;
- Видеокабель DVI - 1 шт.;
- Видеокабель SDI - 1 шт.
- Руководство по эксплуатации - 1 шт.

2. Видеопроцессор эндоскопический STATIM, вариант исполнения HDVS-S300A  
в составе:

- Планшетный процессор, вариант исполнения HDVS-S300A - 1 шт.;
- Зарядное устройство - 1 шт.;
- Шнур питания зарядного устройства - 1 шт.
- Винт - 2 шт.
- Руководство по эксплуатации - 1 шт.

Место производства:

1. ООО "РиГ Групп Ко", Россия, 188508, Ленинградская область, м. р-н  
Ломоносовский, Виллозское г.п., тер. Южная часть промзоны Горелово, 1-й кв-л, д. 3,  
стр. 1.

2. Scivita Medical Technology Co., Ltd., No.2, Qingqiu Street, Suzhou Industrial Park,  
215000 Suzhou, Jiangsu Province, People's Republic of China.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0145077