



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 февраля 2025 года № ФСР 2011/12182

На медицинское изделие

**Индикатор внутриглазного давления через веко цифровой портативный  
ИГД-03 по ТУ 9441-003-94381729-2010**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Акционерное общество "Государственный Рязанский приборный завод"  
(АО "ГРПЗ"), Россия,  
390000, г. Рязань, ул. Семинарская, д. 32**

Производитель

**Акционерное общество "Государственный Рязанский приборный завод"  
(АО "ГРПЗ"), Россия,  
390000, г. Рязань, ул. Семинарская, д. 32**

Место производства медицинского изделия

**АО "ГРПЗ", Россия, 390000, г. Рязань, ул. Семинарская, д. 32**

Номер регистрационного досье № РД-64725/64815 от 07.10.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 26.60.12.119

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 27 февраля 2025 года № 1100  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

**Д.Ю. Павлов**



**0083168**

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

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

от 27 февраля 2025 года № ФСР 2011/12182

Лист 1

На медицинское изделие

**Индикатор внутрглазного давления через веко цифровой портативный ИГД-03  
по ТУ 9441-003-94381729-2010, в составе:**

1. Индикатор внутрглазного давления через веко цифровой портативный ИГД-03 АЕРМ.941329.003 - 1 шт.:
  - колпак АЕРМ.713131.001 - 3 шт.;
  - задатчик давления АЕРМ.404711.002 - 1 шт.;
  - футляр АЕРМ.323366.002 - 1 шт.;
  - элемент питания (AAA 1,5 V) VARTA LONGLIFE POWER (HIGH ENERGY) LR03 или VARTA LongLife Max Power (LR03) или VARTA Professional (Ultra) Lithium (FR03) или GP Super или GP Ultra (LR03, GP24A, GP24AU, GP24AUP) или GP Lithium (FR03, 24LF) - 2 шт.;
  - руководство по эксплуатации. Часть I АЕРМ.941329.003РЭ - 1 шт.;
  - руководство по эксплуатации. Часть II АЕРМ.941329.003РЭ1 - 1 шт.;
  - памятка по обращению АЕРМ.941329.003.001Д12 - 1 шт.
2. Упаковка ВИАМ.305646.110 - 1 шт.

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0158622