

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 16 сентября 2011 года № ФСЗ 2011/10587

Лист 1

На медицинское изделие

**Зонды урогенитальные одноразовые стерильные:**

1. Тип А «Универсальный».
2. Тип В «Ложка Фолькмана».
3. Тип С «Пайпель».
4. Тип D «Цитощетка».
5. Тип Е «Шпатель Эйра».
6. Тип F «Комбинированный».
7. Тип G «Цитощетка комби».

*(Handwritten signature)*

Приказом от 03 июня 2016 года № 4896 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**М.А. Мурашко**

0021605



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 16 сентября 2011 года № ФСЗ 2011/10587

На медицинское изделие  
**Зонды урогенитальные одноразовые стерильные**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**Общество с ограниченной ответственностью "Юникормед"**  
(ООО "Юникормед"), Россия,  
192019, Санкт-Петербург, ул. Мельничная, д. 18, литера А

Производитель  
**"Цзянсу Яда Технолоджи Групп Ко., Лтд.", Китай,**  
**Jiangsu Yada Technology Group Co.,Ltd, Yada Road, Touqiao town, Yangzhou,**  
**Jiangsu, China**

Место производства медицинского изделия  
**Yada Road, Touqiao town, Yangzhou, Jiangsu, China**

Номер регистрационного досье № 27032 от 13.07.2011

Вид медицинского изделия -

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

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 3610**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 16 сентября 2011 года № 5943-Пр/11  
и приказом от 03 июня 2016 года № 4896 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**М.А. Мурашко**

**0019921**