



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

**от 26 сентября 2018 года № ФСЗ 2012/12815**

На медицинское изделие

**Мочеприемники медицинские однократного применения Inekta**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Шаклин"**

**(ООО "Шаклин"), Россия, 630090, г. Новосибирск, ул. Демакова, д. 30, офис 901**

Производитель

**"Нинбо Гритмед Медикал Инструментс Ко., Лтд.", Китай,**

**Ningbo Greetmed Medical Instruments Co., Ltd., 18F-3, No. 1 Building, Wante  
Business Centre, Hi-Tech Zone, 315042, Ningbo, People's Republic of China**

Место производства медицинского изделия

**Ningbo Greetmed Medical Instruments Co., Ltd., 18F-3, No. 1 Building, Wante  
Business Centre, Hi-Tech Zone, 315042, Ningbo, People's Republic of China**

Номер регистрационного досье № РД-23652/48647 от 12.09.2018

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

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности **32.50.13.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 сентября 2018 года № 644  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



0040610

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 сентября 2018 года № ФСЗ 2012/12815

Лист 1

На медицинское изделие

**Мочеприемники медицинские однократного применения Inekta:**

варианты исполнения:

1. Мочеприемник стандартный.
2. Мочеприемник ножной.
3. Мочеприемник педиатрический.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0050607