



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 декабря 2009 года № ФСЗ 2009/05611

На медицинское изделие

Иглы инъекционные однократного применения G14, G15, G16, G17, G18, G19, G20, G21, G22, G23, G24, G25, G26, G27, G28, G29, G30

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Веньчжоу Учжоу Импорт энд Экспорт Ко. Лтд.", Китай,
Wenzhou Wuzhou Import & Export Co., Ltd., Room 606-608 Dongfang Building,
Wenzhou, China

Производитель

"Веньчжоу Бэйпу Сайенс энд Технолоджи Ко., Лтд.", Китай",
Wenzhou Beipu Science & Technology Co., Ltd., No 7 JinShui Road Wenzhou
Industrial Park, Zhejiang Province, 325013 Wenzhou, China

Место производства медицинского изделия

Wenzhou Beipu Science & Technology Co., Ltd., No 7 JinShui Road Wenzhou
Industrial Park, Zhejiang Province, 325013 Wenzhou, China

Номер регистрационного досье № 71737 от 13.10.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3220

приказом Росздравнадзора от 18 декабря 2009 года № 10358-Пр/09
и приказом от 03 ноября 2016 года № 12144 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


М.А. Мурашко

0025613