



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 14 марта 2012 года № ФСЗ 2012/11749

На медицинское изделие

Мочеприёмники одноразовые стерильные объёмом 100 мл, 160 мл, 200 мл, 500 мл, 600 мл, 750 мл, 800 мл, 900 мл, 1000 мл, 1500 мл, 2000 мл, 2000+(200, 500) мл, 2500 мл, 2600+(200, 400, 500) мл, 4000 мл с устройством для крепления или без него, с прямым или крестовым краном для слива содержимого или без него, с приводной трубкой или без нее

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Юникоримед"
(ООО "Юникоримед"), Россия,
192019, Санкт-Петербург, ул. Мельничная, д. 18, литера А**

Производитель

**"Чаншу 3С Медикал Девайс Ко. Лтд.", Китай,
CHANGSHU 3S MEDICAL DEVICE CO., LTD., East of BaiMao Guli Town, 215532
Changshu, Jiangsu, China**

Место производства медицинского изделия

East of BaiMao Guli Town, 215532 Changshu, Jiangsu, China

Номер регистрационного досье № 46783 от 28.11.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

приказом Росздравнадзора от 14 марта 2012 года № 1008-Пр/12
и приказом от 03 июня 2016 года № 4888 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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


М.А. Мурашко

0019932