



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 января 2020 года № ФСЗ 2011/11175

На медицинское изделие

Игла для шприц-ручки BD Micro-Fine Plus одноразового использования

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Бектон Дикинсон Восток"
(ООО "Бектон Дикинсон Восток"), Россия,**

127051, Москва, ул. Садовая-Самотечная, д. 24/27, 2 этаж, помещ. I, ком. 18

Производитель

"Бектон Дикинсон энд Компани", США,

Becton Dickinson and Company, 1 Becton Drive, Franklin Lakes, NJ 07417, USA

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-28105/41456 от 11.07.2019

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

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.13.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 января 2020 года № 60
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0047383

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 января 2020 года № ФСЗ 2011/11175

Лист 1

На медицинское изделие

Игла для шприц-ручки BD Micro-Fine Plus одноразового использования:
варианты исполнения:

1. Игла для шприц-ручки BD Micro-Fine Plus 0,23 мм (32G) x 4 мм одноразового использования.
2. Игла для шприц-ручки BD Micro-Fine Plus 0,25 мм (31G) x 6 мм одноразового использования.

Место производства:

1. Becton Dickinson and Company, Pottery Road, Dun Laoghaire, Co Dublin, Ireland.
2. Becton Dickinson and Company Limited, Donore Road, Drogheda, Co Louth, Ireland.

7

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0064359