

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 июля 2017 года № ф

№ ФСЗ 2008/02487

На медицинское изделие Мочеприемник марки "Меридиан"

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"МЕРИДИАН МЕДИКАЛ ПРОДАКТС ЛТД", Соединенное Королевство, MERIDIAN MEDICAL PRODUCTS LTD, Langley House, Park Road, London, N2 8 EY, United Kingdom

Производитель

"МЕРИДИАН МЕДИКАЛ ПРОДАКТС ЛТД", Соединенное Королевство, MERIDIAN MEDICAL PRODUCTS LTD, Langley House, Park Road, London, N2 8 EY, United Kingdom

Место производства медицинского изделия Suzhou Hengxiang Import & Export Co., Ltd., 18F., 1638 Xi Huan Road, 215004, Suzhou, China

Номер регистрационного досье № РД-18336/29014 от 22.06.2017

Вид медицинского изделия 152470

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 июля 2017 года № 6266 допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0032051

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

HPVIIO KELIVIE К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ на медицинское изделие

от 10 июля 2017 года № ФСЗ 2008/02487

Лист 1

На медицинское изделие

Мочеприемник марки "Меридиан":

- стандартный ST0000001-ST5000000;
- ножной DW000001-DW500000;
- педиатрический PD0001-PD5000.

Заместитель руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0038913