



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 05 сентября 2011 года № ФСЗ 2011/09587
ДУБЛИКАТ

На медицинское изделие

**Шприцы одноразовые трехдетальные стерильные объемом 1 мл, 2 мл, 2,5 мл,
3 мл, 5 мл, 10 мл, 20 мл, 30 мл, 50 мл, 60 мл с иглами**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Бейджинг Форнёрс Медикал Эквипмент Ко., Лтд", Китай,
Beijing Fornurse Medical Equipment Co., Ltd, №1, Fengxiang Street, Yangsong
Town, Huairou District, 101400 Beijing, People's Republic of China**

Производитель

**"Бейджинг Форнёрс Медикал Эквипмент Ко., Лтд", Китай,
Beijing Fornurse Medical Equipment Co., Ltd, №1, Fengxiang Street, Yangsong
Town, Huairou District, 101400 Beijing, People's Republic of China**

Место производства медицинского изделия

**Beijing Fornurse Medical Equipment Co., Ltd, № 1, Fengxiang Street, Yangsong
Town, Huairou District, 101400 Beijing, People's Republic of China**

Номер регистрационного досье № 21178 от 07.06.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9863
приказом Росздравнадзора от 05 сентября 2011 года № 5583-Пр/11
и приказом от 23 июня 2016 года № 5815 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

выдан приказом Росздравнадзора от 11 июля 2022 года № 6147,
оригинал регистрационного удостоверения признается недействующим.

Заместитель руководителя Федеральной службы

по надзору в сфере здравоохранения

Дубликат выдан 11 июля 2022 года



Д.Ю. Павлюков

0061094