



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 12 января 2015 года № ФСЗ 2012/13521

На медицинское изделие
Скальпели офтальмологические

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"МАНИ, ИНК.", Япония,
MANI, INC., 8-3 Kiyohara Industrial Park Utsunomiya, Tochigi 321-3231, Japan

Производитель
"МАНИ, ИНК.", Япония,
MANI, INC., 8-3 Kiyohara Industrial Park Utsunomiya, Tochigi 321-3231, Japan

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-5864/42129 от 24.12.2014

Вид медицинского изделия -

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

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 3310**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 12 января 2015 года № 29
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения




М.А. Мурашко
0011005

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 12 января 2015 года № ФСЗ 2012/13521

Лист 1

На медицинское изделие

Скальпели офтальмологические:

1. Скальпель стандартный с одной режущей кромкой.
2. Скальпель - расслаиватель.
3. MVR - скальпель копьевидный.
4. Скальпель для тоннельного разреза.
5. Скальпель - расширитель (для имплантации).
6. MGL - скальпель склеральный.
7. Скальпель арочный.

Место производства:

1. MANI, INC. Kiyohara Factory, 8-3 Kiyohara Industrial Park, Utsunomiya, Tochigi 321-3231, Japan.
2. MANI HANOI CO., LTD. PHO YEN FACTORY, Tan Huong Commune, Pho Yen District, Thai Nguyen Province, Vietnam.

Z

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


М.А. Мурашко

0009041