



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 28 января 2009 года № ФСЗ 2009/03552

На медицинское изделие

Шприцы одноразовые стерильные объёмом 1 см<sup>3</sup> (мл), 2 см<sup>3</sup> (мл), 3 см<sup>3</sup> (мл), 5 см<sup>3</sup> (мл), 10 см<sup>3</sup> (мл), 20 см<sup>3</sup> (мл), 30 см<sup>3</sup> (мл), 50 см<sup>3</sup> (мл), 60 см<sup>3</sup> (мл), 100 см<sup>3</sup> (мл), 150 см<sup>3</sup> (мл) с иглами и без

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Вэньчжоу Учжоу Импорт энд Экспорт Ко., Лтд.", Китай,  
Wenzhou Wuzhou Import & Export Co., Ltd., Room 606-608 Dongfang Building  
Wenzhou, China

Производитель

"Тяньжинь Медик Медикал Эквипмент Ко., Лтд.", Китай",  
Tianjin Medic Medical Equipment Co., Ltd. Yumen Road, Yangzhuangzi, China

Место производства медицинского изделия

Tianjin Medic Medical Equipment Co., Ltd. Yumen Road, Yangzhuangzi, China

Номер регистрационного досье № 51861 от 17.11.2008

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9863

приказом Росздравнадзора от 28 января 2009 года № 508-Пр/09  
и приказом от 03 ноября 2016 года № 12192 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0026847