



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 апреля 2017 года № ФСЗ 2010/08713

На медицинское изделие

**Шприцы инъекционные однократного применения с иглами,
объемом: 1мл, 2мл, 5мл, 10мл, 20мл, 30мл, 50мл**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "БайкалМедФарм"
(ООО "БайкалМедФарм"), Россия, 670042, Республика Бурятия,
г. Улан-Удэ, ул. Тобольская, д. 163**

Производитель

**"Джиангсу Зюю Медикал Инструмент Ко., ЛТД", Китай,
JIANGSU ZHIYU MEDICAL INSTRUMENT CO., LTD, No 88 Nanyuan Road,
Jidian Industrial Park, Dasheng Town, Taixing City, Jiangsu, 225400, China**

Место производства медицинского изделия

**JIANGSU ZHIYU MEDICAL INSTRUMENT CO., LTD, No 88 Nanyuan Road,
Jidian Industrial Park, Dasheng Town, Taixing City, Jiangsu, 225400, China**

Номер регистрационного досье № РД-17325/7957 от 18.04.2017

Вид медицинского изделия 260600

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9863

приказом Росздравнадзора от 28 апреля 2017 года № 4229
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0032421