



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 ноября 2008 года № ФСЗ 2008/02930

На медицинское изделие

**Шприцы трехкомпонентные инъекционные однократного применения с иглами и без игл, объем: 1 мл, 2 мл, 2,5 мл, 3 мл, 5 мл, 10 мл, 20 мл, 30 мл, 50/60 мл, 100 мл**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Шандонг Протос Медикал Продактс Ко., Лтд.", Китай, ,  
Shandong Protos Medical Products Co., Ltd., 1 YuQing E. Street, Hi-Tech Industry  
Development Zone, 261031 Weifang, Shandong Province, China**

Производитель

**"Шандонг Протос Медикал Продактс Ко., Лтд.", Китай, ,  
Shandong Protos Medical Products Co., Ltd., 1 YuQing E. Street, Hi-Tech Industry  
Development Zone, 261031 Weifang, Shandong Province, China**

Место производства медицинского изделия

**Shandong Protos Medical Products Co., Ltd., 1 YuQing E. Street, Hi-Tech Industry  
Development Zone, 261031 Weifang, Shandong Province, China**

Номер регистрационного досье № 33111 от 24.07.2008

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9863

приказом Росздравнадзора от 19 ноября 2008 года № 9117-Пр/08  
и приказом от 06 июля 2016 года № 6505 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**М.А. Мурашко**

0020585