



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 декабря 2010 года № ФСЗ 2007/00293

На медицинское изделие
Иглы медицинские

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
«Б. Браун Мельзунген АГ», Германия,
V. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Str.1, 34212 Melsungen, Germany

Производитель
«Б. Браун Мельзунген АГ», Германия,
V. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Str.1, 34212 Melsungen, Germany

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № 67072 от 29.10.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3220

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 24 декабря 2010 года № 11519-Пр/10
и приказом от 19 ноября 2013 года № 6703-Пр/13 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0005837

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 декабря 2010 года № ФСЗ 2007/00293

Лист 1

На медицинское изделие

Иглы медицинские.

I. Иглы пункционные, варианты исполнения:

1. Иглы пункционные «Стерикан» (Sterican).
2. Иглы пункционные «Стерикан Блант» (Sterican Blunt).
3. Иглы пункционные по Сельдингеру «Интрадин» (Intradyn).
4. Иглы пункционные «Нидл-Про» (Needle-Pro) с защитным устройством.

II. Иглы дентальные, варианты исполнения:

1. Иглы дентальные «Стерикан Z» (Sterican Z).

III. Иглы аспирационные, варианты исполнения:

1. Иглы аспирационные (Aspiration needles) без фильтра тонкой очистки.
2. Иглы аспирационные (Aspiration needles) с фильтром тонкой очистки.

IV. Место производства:

- B. Braun Medical Industries Sdn. Bhd., Bayan Lepas Free Industrial Zone, 11900 Penang, Malaysia;
- B. Braun Melsungen AG, Vascular Systems, Sieversufer 8, 12359 Berlin, Germany;
- Aesculap - Chifa Sp. z.o.o., ul. Tysiaclecia 14, 64-300 Nowy Tomysl, Poland;
- B. Braun Aesculap Japan Co., Ltd., 2-38-16, Hongo, Bunkyo-Ku, Tokyo, 113-0033, Japan;
- B. Braun Aesculap Japan Co., Ltd. Tochigi Factory - Hospital Care, 285 Ogaki, Tsuga-machi, Shimotsuga-gun, Tochigi, 328-0101, Japan;
- B. Braun Medical S.A.S., 13 rue Croix Comtesse, 28402 Nogent-le-Rotrou, France;
- Almo Erzeugnisse Erwin Busch GmbH, Grosse Allee 84, 34454 Bad Arolsen, Germany;
- B. Braun Medical AG, Hauptstraße 39, 6182 Escholzmatt, Switzerland;
- Smiths Medical ASD, Inc., 10 Bowman Drive, Keene, NH 03431, USA;
- Misawa Medical Industry Co., Ltd., 7-17-6 Hirai, Edogawa-ku, Tokyo, 132-0035, Japan.

Приказом от 19 ноября 2013 года № 6703-Пр/13 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0004196