



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 12 апреля 2011 года № ФСЗ 2011/09515

На медицинское изделие

Набор перфузионный одноразовый Vogt Medical

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Фогт Медикал Фертриб ГмбХ", Германия,

**Vogt Medical Vertrieb GmbH, Rüppurrer Str.1A, Haus B, 76137 Karlsruhe,
Germany**

Производитель

"Фогт Медикал Фертриб ГмбХ", Германия,

**Vogt Medical Vertrieb GmbH, Rüppurrer Str.1A, Haus B, 76137 Karlsruhe,
Germany**

Место производства медицинского изделия

**Vogt Medical Vertrieb GmbH, Rüppurrer Str.1A, Haus B, 76137 Karlsruhe,
Germany**

Номер регистрационного досье № 2368 от 27.01.2011

Вид медицинского изделия -

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

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 3700**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 12 апреля 2011 года № 1822-Пр/11

и приказом от 19 июля 2016 года № 7044 о замене

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко

0021258



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 06 мая 2011 года № ФСЗ 2011/09651

На медицинское изделие
Изделия для взятия проб крови, с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Группа Цзянсийских Медицинских Оборудований Хунда", Китай,
Jiangxi Hongda Medical Equipment Group Ltd, 39 Shenlinan Rd., Jinxian Town,
331700 Nanchang, China

Производитель
"Группа Цзянсийских Медицинских Оборудований Хунда", Китай,
Jiangxi Hongda Medical Equipment Group Ltd, 39 Shenlinan Rd., Jinxian Town,
331700 Nanchang, China

Место производства медицинского изделия
Jiangxi Hongda Medical Equipment Group Ltd, 39 Shenlinan Rd., Jinxian Town,
331700 Nanchang, China

Номер регистрационного досье № 5409 от 17.02.2011

Вид медицинского изделия -


Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 06 мая 2011 года № 2517-Пр/11
и приказом от 07 июля 2016 года № 6593 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0020856