



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 05 февраля 2010 года № ФСЗ 2010/06058

На медицинское изделие
Система трансфузионная однократного применения (с иглой)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Джингкси Хонгда Медикал Икьюпмент Групп Лтд.", Китай,
Jiangxi Hongda Medical Equipment Group Ltd, 39 Shenlinan Rd., Jinxian Town,
331700 Nanchang, People's Republic of China

Производитель
"Джингкси Хонгда Медикал Икьюпмент Групп Лтд.", Китай,
Jiangxi Hongda Medical Equipment Group Ltd, 39 Shenlinan Rd., Jinxian Town,
331700 Nanchang, People's Republic of China

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

Номер регистрационного досье № 81662 от 01.12.2009

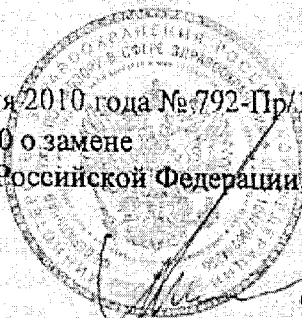
Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

приказом Росздравнадзора от 05 февраля 2010 года № 792-Пр/10
и приказом от 06 июля 2016 года № 6490 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0020860