



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 03 ноября 2011 года № ФСЗ 2011/10987

На медицинское изделие
Шприцы однократного применения с иглой трёхкомпонентные стерильные

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"МедЭйм ЛЛС", США,
MedAim LLC, 20th Street NW, # S-300-RLK, Washington, DC 20036, USA

Производитель
"МедЭйм ЛЛС", США,
MedAim LLC, 20th Street NW, # S-300-RLK, Washington, DC 20036, USA

Место производства медицинского изделия
Jiangsu Jichun Medical Devices Co., Ltd., Zhenglou Town, Wujin, Jiangsu 213111,
China

Номер регистрационного досье № 27191 от 13.07.2011

Вид медицинского изделия -

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

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9863**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 ноября 2011 года № 7192-Пр/11
и приказом от 20 декабря 2016 года № 14449 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0028330

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 ноября 2011 года № ФСЗ 2011/10987

Лист 1

На медицинское изделие

Шприцы однократного применения с иглой трёхкомпонентные стерильные:

1. Шприцы инъекционные объемом 1 мл, 2 мл, 3 мл, 5 мл, 10 мл, 20 мл, 50 мл.
2. Шприц инсулиновый объемом 1 мл.
3. Шприц туберкулиновый объемом 1 мл.

2

Приказом от 20 декабря 2016 года № 14449 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0031342