



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 октября 2021 года № РЗН 2021/15672

На медицинское изделие

Автоклав Meditech с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано Общество с ограниченной ответственностью "Медтехника" (ООО "Медтехника"), Россия, 197101, Санкт-Петербург, ул. Кронверкская, д. 23

Производитель

"НИНБО МИНТАЙ МЕДИКЭЛ ИНСТРУМЕНТ КО. ЛТД", Китай, NINGBO MINGTAI MEDICAL INSTRUMENT CO., LTD., Yunzhen Road, Industrial Zone, Yinzhou, Ningbo, China

Mесто производства медицинского изделия
NINGBO MINGTAI MEDICAL INSTRUMENT CO., LTD., Yunzhen Road,
Industrial Zone, Yinzhou, Ningbo, China

Номер регистрационного досье № РД-39577/8011 от 17.02.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.12.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 октября 2021 года № 10359 допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

005784

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 октября 2021 года № РЗН 2021/15672

Лист 1

На медицинское изделие

Автоклав Meditech с принадлежностями, варианты исполнения: A12; A16; A18; A23; B3; B8; B12; B18; B23; C18; C23; C29; C45. Принадлежности:

- лотки инструмента, не более 3 штук;
- держатель лотка, не более 3 штук;
- трубка дренажная;
- прокладка двери.

4

Руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самой пова

Pегистрация МИ в Pосздравнадзоре www.nevacert.ru | info@nevacert.ru