



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 февраля 2017 года № ФСЗ 2008/01278

На медицинское изделие

Катетеры урологические однократного применения Нелатона, Фолея

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Алба Хелскеа ЛЛС", США,

Alba Healthcare LLC, 1100 H.Street, N.W., Suite 840, Washington, DC 20005, USA

Производитель

"Алба Хелскеа ЛЛС", США,

Alba Healthcare LLC, 1100 H.Street, N.W., Suite 840, Washington, DC 20005, USA

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-15602/72818 от 09.02.2017

Вид медицинского изделия **209920**

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

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9377**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 21 февраля 2017 года № 1286

допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы

по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0029948

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 21 февраля 2017 года № ФСЗ 2008/01278

Лист 1

На медицинское изделие

Катетеры урологические однократного применения Нелатона, Фолея:

Место производства:

1. Fuzhou Kanglite Medical Apparatus Co., Ltd., Room 02, No. 17 Floor West Jinyuan Plaza, No. 68 Guangda Road 350005 Taijiang, Fuzhou, China.
2. Nantong Angel Medical Instruments Co., Ltd., Fusheng Rd., Xiayuan Town 226543 Nantong, People's Republic of China.
3. Changzhou Weite Medical Equipment Co., Ltd., Wugang Village, Zhenglu Town Changzhou 213115 Jiangsu, China.

Z

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


Д.Ю. Павлюков

0033810