



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 сентября 2018 года № ФСЗ 2012/12815

На медицинское изделие

Мочеприемники медицинские однократного применения Inekta

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Шаклин"

(ООО "Шаклин"), Россия, 630090, г. Новосибирск, ул. Демакова, д. 30, офис 901

Производитель

"Нинбо Гритмед Медикал Инструменте Ко., Лтд.", Китай,

**Ningbo Greetmed Medical Instruments Co., Ltd., 18F-3, No. 1 Building, Wante
Business Centre, Hi-Tech Zone, 315042, Ningbo, People's Republic of China**

Место производства медицинского изделия

**Ningbo Greetmed Medical Instruments Co., Ltd., 18F-3, No. 1 Building, Wante
Business Centre, Hi-Tech Zone, 315042, Ningbo, People's Republic of China**

Номер регистрационного досье № РД-23652/48647 от 12.09.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.13.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 сентября 2018 года № 644
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



0040610

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 сентября 2018 года № ФСЗ 2012/12815

Лист 1

На медицинское изделие

Мочеприемники медицинские однократного применения Inekta:

варианты исполнения:

1. Мочеприемник стандартный.
2. Мочеприемник ножной.
3. Мочеприемник педиатрический.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


М.А. Мурашко
0050607