



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 21 июля 2009 года № ФСЗ 2009/04828

На медицинское изделие
Ланцеты одноразовые MediSafe Solo

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"ЭйчТиЭл-СТРЕФА С.А.", Польша,
HTL-STREFA S.A., Adamówek 7, 95-035 Ozorkow, Poland

Производитель
"ЭйчТиЭл-СТРЕФА С.А.", Польша,
HTL-STREFA S.A., Adamówek 7, 95-035 Ozorkow, Poland

Место производства медицинского изделия
HTL-STREFA S.A., Adamówek 7, 95-035 Ozorkow, Poland

Номер регистрационного досье № 27982 от 11.06.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3200

приказом Росздравнадзора от 21 июля 2009 года № 5971-Пр/09
и приказом от 14 октября 2016 года № 1191 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.В. Пархоменко

0025320