



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 августа 2017 года № ФСР 2008/03555

На медицинское изделие

Устройство полимерное для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов из контейнеров полимерных однократного применения, стерильное, ПР 22-01-«Синтез» по ТУ 9398-031-00480201-2015

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Открытое акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ОАО "Синтез"), Россия, 640008, г. Курган, пр. Конституции, д. 7

Производитель

Открытое акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ОАО "Синтез"), Россия, 640008, г. Курган, пр. Конституции, д. 7

Место производства медицинского изделия

ОАО "Синтез", Россия, 640008, г. Курган, пр. Конституции, д. 7

Номер регистрационного досье № РД-18887/42613 от 11.08.2017

Вид медицинского изделия **136330**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **26**

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

приказом Росздравнадзора от 18 августа 2017 года № 7263
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0033962