



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
от 19 ноября 2008 года № ФСЗ 2008/03149**

На медицинское изделие

Система для вливания, переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Шандонг Протос Медикал Продактс Ко., Лтд.", Китай,
Shandong Protos Medical Products Co., Ltd., 1 YuQing E. Street, Hi-Tech Industry
Development Zone, 261031 Weifang, Shandong Province, China

Производитель

"Шандонг Протос Медикал Продактс Ко., Лтд.", Китай,
Shandong Protos Medical Products Co., Ltd., 1 YuQing E. Street, Hi-Tech Industry
Development Zone, 261031 Weifang, Shandong Province, China

Место производства медицинского изделия

Shandong Protos Medical Products Co., Ltd., 1 YuQing E. Street, Hi-Tech Industry
Development Zone, 261031 Weifang, Shandong Province, China

Номер регистрационного досье № 33115 от 24.07.2008

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9890

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 ноября 2008 года № 9116-Пр/08
и приказом от 06 июля 2016 года № 6498 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0020584

