



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 07 ноября 2014 года № ФСЗ 2008/03357

На медицинское изделие

Канюли стерильные одноразовые для инфузионной терапии

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Бектон Дикинсон Инфюжн Терапи Системс Инк. ", США,
Becton Dickinson Infusion Therapy Systems Inc., 9450 South State Street, Sandy,
Utah 84070, USA**

Производитель

**"Бектон Дикинсон Инфюжн Терапи Системс Инк. ", США,
Becton Dickinson Infusion Therapy Systems Inc., 9450 South State Street, Sandy,
Utah 84070, USA**

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-5294/31063 от 23.10.2014

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3640

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 07 ноября 2014 года № 7564
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.В. Пархоменко

0009905

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 07 ноября 2014 года № ФСЗ 2008/03357

Лист 1

На медицинское изделие

Канюли стерильные одноразовые для инфузионной терапии:

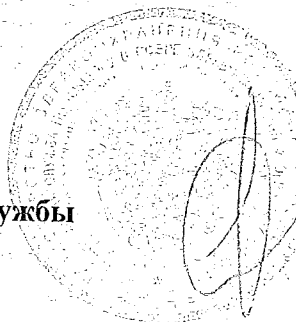
Канюли стерильные одноразовые для инфузионной терапии: BD FloPro Withdrawal Cannula, BD Arterial Cannula.

Место производства:

1. Becton Dickinson Medical (S) Pte Ltd. 30, Tuas Avenue 2, Singapore 639461, Singapore
2. Becton Dickinson Infusion Therapy Systems Inc., 9450 South State Street, Sandy, Utah 84070 USA.
3. Becton Dickinson Infusion Therapy AB, P.O. Box 631, SE-251 06 Helsingborg, Sweden.

7

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0000082