



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 января 2015 года № ФСЗ 2008/03365

На медицинское изделие

Катетер стерильный одноразовый периферический внутривенный  
с инъекционным портом и защитой иглы BD Venflon Pro Safety

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Бектон Дикинсон Инфюжн Терапи АБ", Швеция,

Becton Dickinson Infusion Therapy AB, Florettgatan 29C, PO Box 631, SE-251 06  
Helsingborg, Sweden

Производитель

"Бектон Дикинсон Инфюжн Терапи АБ", Швеция,

Becton Dickinson Infusion Therapy AB, Florettgatan 29C, PO Box 631, SE-251 06  
Helsingborg, Sweden

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-6017/45780 от 16.01.2015

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3630

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 22 января 2015 года № 341  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0010437

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 января 2015 года № ФСЗ 2008/03365

Лист 1

На медицинское изделие

Катетер стерильный одноразовый периферический внутривенный с  
инъекционным портом и защитой иглы BD Venflon Pro Safety:

Место производства:

1. Becton Dickinson Infusion Therapy AB, Florettgatan 29C, PO Box 631, SE-251 06  
Helsingborg, Sweden.

2. Becton Dickinson Medical (S) Pte. Ltd, 30 Tuas Avenue 2, Singapore 639461, Singapore.

2

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0000712