



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 октября 2009 года № ФСЗ 2009/05475

На медицинское изделие

Катетеры внутривенные периферические с интегрированным удлинителем

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

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

Производитель

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

Место производства медицинского изделия

**Becton Dickinson Infusion Therapy Systems Inc. S.A. De C.V., Periferico Luis
Donaldo Colosio 579, Nogales, Sonora, C.P. 84048, Mexico**

Номер регистрационного досье № 64520 от 03.09.2009

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 30 октября 2009 года № 8719-Пр/09
и приказом от 05 мая 2016 года № 3865 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

М.А. Мурашко



0019167

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30 октября 2009 года № ФСЗ 2009/05475

Лист 1

На медицинское изделие

Катетеры внутривенные периферические с интегрированным удлинителем:

- BD Intima;
- BD Intima с Y-адаптером;
- BD Saf-T-Intima с механизмом защиты иглы;
- BD Saf-T-Intima с Y-адаптером и механизмом защиты иглы.

Z

Приказом от 05 мая 2016 года № 3865 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0019293