



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 декабря 2011 года № ФСЗ 2011/11157

На медицинское изделие

**Шприцы инъекционные одноразовые стерильные и нестерильные BD
с разъемом Luer-Lok, с иглами или без игл, объемом: 1, 3, 5, 10, 20, 30, 60 мл**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Бектон Дикинсон энд Компани", США,
Becton Dickinson and Company, 1 Becton Drive, Franklin Lakes, New Jersey 07417,
USA**

Производитель

**"Бектон Дикинсон энд Компани", США,
Becton Dickinson and Company, 1 Becton Drive, Franklin Lakes, New Jersey 07417,
USA**

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № 38028 от 20.09.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9863

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 06 декабря 2011 года № 7955-Пр/11
и приказом от 05 мая 2016 года № 3855 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко

0019166

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 декабря 2011 года № ФСЗ 2011/11157

Лист 1

На медицинское изделие

Шприцы инъекционные одноразовые стерильные и нестерильные BD с разъемом Luer-Lok, с иглами или без игл, объемом: 1, 3, 5, 10, 20, 30, 60 мл:

Место производства:

1. Becton Dickinson Medical (S) Pte. Ltd., 30 Tuas Avenue 2, 639461, Singapore.
2. Becton Dickinson and Company, Route 7& Grace Way, Canaan, CT 06018, USA.

Handwritten signature

Приказом от 05 мая 2016 года № 3855 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0019292