



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 февраля 2010 года № ФСЗ 2010/06280

На медицинское изделие

Внутривенные канюли с инъекционным портом «Вазофикс» (Vasofix)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

«Б. Браун Мельзунген АГ», Германия,

B. Braun Melsungen AG, Carl-Brann-Str.1, 34212 Melsungen, Germany

Производитель

«Б. Браун Мельзунген АГ», Германия,

B. Braun Melsungen AG, Carl-Brann-Str.1, 34212 Melsungen, Germany

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № 4152 от 28.01.2010

Вид медицинского изделия -

Класс порепинального 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 19 февраля 2010 года № 421-0-Пр/10
и приказом от 19 ноября 2013 года № 6703-Пр/13 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 февраля 2010 года № ФСЗ 2010/06280

Лист 1

На медицинское изделие

Внутривенные канюли с инъекционным портом «Вазофикс» (Vasofix),
варианты исполнения:

1 «Вазофикс Браунчел» (Vasofix Braunchele),

2 «Вазофикс Церто» (Vasofix Certo),

Место производства:

1. B. Braun Melsungen AG, Carl-Brann-Str.1, 34212 Melsungen, Germany.

2. B. Braun Medical Industries Sdn. Bhd., Bayan Lepas Free Industrial Zone, 11900 Penang, Malaysia.

N

приказом от 19 ноября 2013 года № 6703-Пр/13 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко
0004197