



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 17 апреля 2019 года № ФСЗ 2012/12897

На медицинское изделие

Шприц к инъекционной системе MEDRAD Salient

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Имаксеон Пи Ти Уай Лтд.", Австралия,

**Imaxeon Pty Ltd., Unit 1, 38-46 South Street, Rydalmere, New South Wales 2116,
Australia**

Производитель

"Имаксеон Пи Ти Уай Лтд.", Австралия,

**Imaxeon Pty Ltd., Unit 1, 38-46 South Street, Rydalmere, New South Wales 2116,
Australia**

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-26642/18418 от 02.04.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.50.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 17 апреля 2019 года № 3014

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0042899

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 17 апреля 2019 года № ФСЗ 2012/12897

Лист 1

На медицинское изделие

Шприц к инъекционной системе MEDRAD Salient:

1. Шприц ZY6322 к инъекционной системе MEDRAD Salient, в составе:

1.1 Шприц 190 мл.

1.2 Трубка быстрого наполнения.

Место производства:

1. Imaxeon Pty Ltd., Unit 1, 38-46 South Street, Rydalmere, New South Wales, 2116, Australia.

2. Vincent Medical (Dong Guan) Manufacturing Co., Ltd., 45-46 ShaBu Industrial Zone, Qiao Long District, Tang Xia Town, Dong Guan City, Guangdong Province, P.R.C.

7

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0054270