



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 июня 2015 года № ФСЗ 2007/00365

На медицинское изделие
Катетеры урологические

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Закрытое акционерное общество "Сэйдж" (ЗАО "Сэйдж"), Россия,
121069, Москва, ул. Малая Никитская, д. 20/9, стр. 2

Производитель
"Телефлекс Медикал Юроп Лимитед", Ирландия,
Teleflex Medical Europe Limited, IDA Business and Technology Park, Dublin Road,
Athlone, Co. Westmeath, Ireland

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-7161/13715 от 20.05.2015

Вид медицинского изделия **см. приложение**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3630

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 15 июня 2015 года № 4044
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко
0012480

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 июня 2015 года

№ ФСЗ 2007/00365

Лист 1

На медицинское изделие

Катетеры урологические:

1. Нефростомические (вид 268550).
2. Цистостомические (вид 125880).
3. Уретральные (вид 209920).
4. Мочеточниковые (вид 260510).

Место производства:

1. Willy Rüsch GmbH, Willy Rüsch St. 4-10, D-71394 Kernen, Germany.
2. Teleflex Medical Sdn. Bhd., Kamunting Industrial Estate, 34600 Kamunting Perak, Malaysia.
3. Rüsch Uruguay Ltda., Cno. Carrasco 7365, 12100, Montevideo, Uruguay.
4. Arrow International, Inc., Jamska 2359/47, 59101, Zdar Nad Sazavou, Czech Republic.
5. SP Medical A/S, Mollevej 1, 4653 Karise, Denmark.

Z

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0011923