



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 декабря 2012 года № ФСЗ 2012/13501

На медицинское изделие

Иглы инъекционные однократного применения для инсулиновых шприц-ручек,
варианты исполнения: KD-FINE, KD-PENOFINE

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"КД Медикал ГмбХ Хоспитал Продакте", Германия,
KD Medical GmbH Hospital Products, Charlottenstrasse 65, 10117 Berlin, Germany

Производитель

"КД Медикал ГмбХ Хоспитал Продакте", Германия,
KD Medical GmbH Hospital Products, Charlottenstrasse 65, 10117 Berlin, Germany

Место производства медицинского изделия

KD Medical GmbH Hospital Products, Charlottenstrasse 65, 10117 Berlin, Germany

Номер регистрационного досье № 38582 от 02.11.2012

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3220

приказом Росздравнадзора от 27 декабря 2012 года № 3340-Пр/12

и приказом от 24 ноября 2016 года № 13244 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0025592