



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 декабря 2023 года № ФСЗ 2008/02487

На медицинское изделие
Мочеприемник марки "Меридиан"

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Обществу с ограниченной ответственностью "Меридиан Медикал"
(ООО "Меридиан Медикал"), Россия,
121170, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Дорогомилово,
пр-кт Кутузовский, д. 36, стр. 2, эт. 2, помещ. 1, ком. 10

Производитель
"МЕРИДИАН МЕДИКАЛ ПРОДАКТС ЛТД", Соединенное Королевство,
MERIDIAN MEDICAL PRODUCTS LTD, Langley House, Park Road, London,
N2 8EY, United Kingdom

Место производства медицинского изделия
Suzhou Hengxiang Import & Export Co., Ltd., 18F., 1638 Xi Huan Road, 215004,
Suzhou, P.R. China

Номер регистрационного досье № РД-59189/88927 от 24.11.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.141

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 06 декабря 2023 года № 8906
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 декабря 2023 года № ФСЗ 2008/02487

Лист 1

На медицинское изделие
Мочеприемник марки "Меридиан":
- стандартный ST0000001-ST5000000;
- ножной DW000001-DW500000;
- педиатрический PD0001-PD5000.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



01.32826

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «МЕЖДУНАРОДНЫЙ СТАНДАРТ КАЧЕСТВА»

Зарегистрирована в Федеральном агентстве по техническому регулированию и метрологии Регистрационный номер в едином реестре зарегистрированных Систем добровольной сертификации РОСС RU.31734.04ЮАЕ1



СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

№ РОСС RU.МСК.П.045.066.0000058

INTERNATIONAL QUALITY STANDARD

Срок действия с 11.12.2023

по 10.12.2026

№ 0000058

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

РОСС RU.МСК.П.045.066

Орган по сертификации «ИНТЕРПРОГРЕСС», 109052, г. Москва, ул. Нижегородская, д. 29-33, стр. 15, офис 539а, тел.: +7 (495) 662-1000; www.interprogress.ru

ПРОДУКЦИЯ

Мочеприемник марки "MERIDIAN": стандартный ST0000001-ST5000000, ножной DW000001-DW500000, педиатрический PD0001-PD5000. Серийный выпуск.

код ОК
32.50.50.141

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ

ГОСТ Р 52770-2016, ГОСТ ISO 10993-1-2021, ГОСТ ISO 10993-5-2011,
ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-12-2015.

код ТН ВЭД
3926909709

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

MERIDIAN-MEDICAL PRODUCTS LTD, Langley House, Park Road, London, N2 8EY, United Kingdom, Соединенное Королевство, место производства: Suzhou Hengxiang Import & Export Co., Ltd., 18F., 1638 Xi Huan Road, 215004, Suzhou, China, Китай.

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН

Общество с ограниченной ответственностью «Меридиан Медикал» (ООО «Меридиан Медикал»): ОГРН: 1207700354311, ИНН: 9709065484, КПП: 773001001. Адрес: 121170, г. Москва, пр-кт Кутузовский, д. 36, стр. 2, этаж 2, помещ. 1, ком. 10. Телефон: +7 (495) 727-08-18, +7 (495) 987-36-06, адрес электронной почты: info@meridian-med.ru.

НА ОСНОВАНИИ

Протокол испытаний № 31Р-08/06-23 от 08.06.2023 года, выданный Испытательным центром медицинских изделий ФГБУ «ВНИИИМТ»: Росздравнадзора RA:RU:21ИИ59. Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСЗ 2008/02487 от 06.12.2023, выдано Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Схема сертификации: SC



руководитель органа

Эксперт

Сертификат не применяется при обязательной сертификации



М.А. Карлаин
инициалы, фамилия

А.С. Печенкин
инициалы, фамилия