



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 28 сентября 2022 года № ФСЗ 2011/09381

На медицинское изделие

Устройство инфузионное однократного применения

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ЗЕДЖИАНГ ХУАФУ МЕДИКАЛ ЭКВИПМЕНТ КО, ЛТД.", Китай,  
ZHEJIANG HUAFU MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD., 688 Xinxing 1st Rd.,  
314200 Pinghu, Jiaxing, Zhejiang Province, People's Republic of China

Производитель

"ЗЕДЖИАНГ ХУАФУ МЕДИКАЛ ЭКВИПМЕНТ КО, ЛТД.", Китай,  
ZHEJIANG HUAFU MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD., 688 Xinxing 1st Rd.,  
314200 Pinghu, Jiaxing, Zhejiang Province, People's Republic of China

Место производства медицинского изделия

ZHEJIANG HUAFU MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD., 688 Xinxing 1st Rd.,  
314200 Pinghu, Jiaxing, Zhejiang Province, People's Republic of China

Номер регистрационного досье № РД-52113/65139 от 16.09.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.50.190

приказом Росздравнадзора от 28 сентября 2022 года № 9170  
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0063851