



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 мая 2020 года

№ ФСЗ 2009/04828

На медицинское изделие
Ланцеты одноразовые

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"ЭйчТиЭл-СТРЕФА С.А.", Польша,
HTL-STREFA S.A., Adamówek 7, 95-035 Ozorkow, Poland

Производитель
"ЭйчТиЭл-СТРЕФА С.А.", Польша,
HTL-STREFA S.A., Adamówek 7, 95-035 Ozorkow, Poland

Место производства медицинского изделия
HTL-STREFA S.A., Adamówek 7, 95-035 Ozorkow, Poland

Номер регистрационного досье № РД-32333/23205 от 10.04.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 18 мая 2020 года № 4034
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0048441

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 мая 2020 года

№ ФСЗ 2009/04828

Лист 1

На медицинское изделие

Ланцеты одноразовые:

- MediSafe Solo (29G/1.5mm, 23G/2.0mm);
- Medlance (23G/1.8mm, 21G/1.8mm, 21G/2.4mm, 1.5mm/1.0mm, 1.5mm/1.5mm, 1.5mm/2.0mm).

7



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0068508