



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ РЗН 2013/1037

от 14 августа 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

«Бектон Дикинсон энд Компани», США,

Becton Dickinson and Company, 1 Becton Drive, Franklin Lakes, NJ 07417, USA

и подтверждает, что медицинское изделие

Шприцы стерильные BD PosiFlush с 0,9% раствором NaCl для промывки устройств сосудистого доступа in-situ, объемом 3 мл, 5 мл, 10 мл производства

«Бектон Дикинсон энд Компани», США,

Becton Dickinson and Company, 1 Becton Drive, Franklin Lakes, NJ 07417, USA

место производства:

Becton Dickinson and Company Limited, Donore Road, Drogheda, Co Louth, Ireland.

BD Medical Surgical, 2153 12th Avenue, Columbus, Nebraska 68601, USA.

класс потенциального риска 2а

ОКП 93 9800

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 40962 от 22.11.2012

приказом Росздравнадзора от 14 августа 2013 года № 4098-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0002399

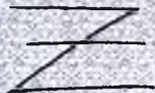
**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

№ РЗН 2013/1037

Лист 1

Шприцы стерильные BD PosiFlush с 0,9% раствором NaCl для промывки устройств
сосудистого доступа in-situ, объемом 3 мл, 5 мл, 10 мл, варианты исполнения:

1. BD PosiFlush XS.
2. BD PosiFlush SP.



Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

14 августа 2013 года

0002435