



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 07 октября 2021 года № ФСЗ 2007/00331

На медицинское изделие

Средство Adept (раствор икодекстрина 4%) для уменьшения образования спаек

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество Компания "Бакстер"

(АО Компания "Бакстер"), Россия,

125171, Москва, Ленинградское ш., д. 16А, стр. 1

Производитель

"Бакстер Хелскеа СА", Швейцария,

Baxter Healthcare SA, 8010 Zürich, Switzerland

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-44164/54262 от 15.09.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.50.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 07 октября 2021 года № 9594
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0059356

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 07 октября 2021 года № ФСЗ 2007/00331

Лист 1

На медицинское изделие

Средство Adept (раствор икодекстрина 4%) для уменьшения образования спаек:

Место производства:

1. Baxter Healthcare S.A., Moneen Road Castlebar co. Mayo, F23 XR63, Ireland.
2. Terumo BCT Ltd., Old Belfast Road, Millbrook. Lame BT40 2SH, United Kingdom.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0090070