



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 07 апреля 2022 года № ФСЗ 2008/03357

На медицинское изделие

**Канюля артериальная стерильная одноразовая BD Arterial
Cannula 20G/1.10мм x 45мм**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Бектон Дикинсон Восток"
(ООО "Бектон Дикинсон Восток"), Россия,

127051, Москва, ул. Садовая-Самотёчная, д. 24/27, этаж 2, помещ. I, ком. 18

Производитель

**"Бектон Дикинсон Инфьюжн Терапи Системз Инк.", США,
Becton Dickinson Infusion Therapy Systems Inc., 9450 South State Street, Sandy,
Utah 84070, USA**

Место производства медицинского изделия

**Becton Dickinson Medical (S) Pte. Ltd., 30 Tuas Avenue 2, Singapore 639461,
Singapore**

Номер регистрационного досье № РД-47164/94861 от 25.01.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.110

приказом Росздравнадзора от 07 апреля 2022 года № 2788
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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

Д.Ю. Павлюков

0065675