



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 31 октября 2023 года № РЗН 2023/21450

На медицинское изделие

Катетер медицинский аспирационный однократного применения Inekta

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ШАКЛИН"

(ООО "Шаклин"), Россия,

630090, г. Новосибирск, ул. Демакова, д. 30, офис 901

Производитель

"Нинбо Гритмед Медикал Инструментс Ко., Лтд.", КНР,

Ningbo Greetmed Medical Instruments Co., Ltd., 16F-1, Building 1 No. 98

Chuangyuan Road, Hi-Tech Zone, 315042 Ningbo, Zhejiang Province, People's Republic of China

Место производства медицинского изделия

Ningbo Greetmed Medical Instruments Co., Ltd., 16F-1, Building 1 No. 98

Chuangyuan Road, Hi-Tech Zone, 315042 Ningbo, Zhejiang Province, People's Republic of China

Номер регистрационного досье № РД-49338/97556 от 13.04.2022

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 31 октября 2023 года № 7689
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0068070

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31 октября 2023 года № РЗН 2023/21450

Лист 1

На медицинское изделие

Катетер медицинский аспирационный однократного применения Inekta,
в составе:

1. Катетер медицинский аспирационный однократного применения Inekta:
размер Fr5, Fr6, Fr8, Fr10, Fr12, Fr14, Fr16, Fr18, Fr20 - 1 шт., 100 шт.
2. Инструкция по применению.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0131026