



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 апреля 2023 года № РЗН 2023/20037

На медицинское изделие

Колпачок FlexiCap отсоединяемый с повидон-йодным раствором

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество Компания "Бакстер"

(АО Компания "Бакстер"), Россия,

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

Производитель

"Бакстер Хелскеа СА", Швейцария,

Baxter Healthcare SA, 8010 Zürich, Switzerland

Место производства медицинского изделия

Baxter Healthcare S.A., Foxford Road, Swinford Co. Mayo, Ireland

Номер регистрационного досье № РД-50347/98040 от 27.05.2022

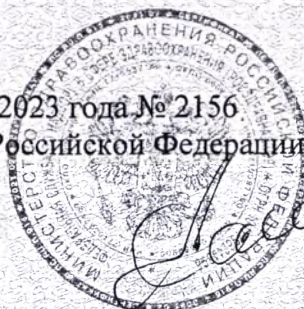
Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2а**

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

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 апреля 2023 года № 2156
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



А.В. Самойлова

0071508

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 апреля 2023 года

№ РЗН 2023/20037

Лист 1

На медицинское изделие

Колпачок FlexiCap отсоединяемый с повидон-йодным раствором, в составе:

1. Колпачок FlexiCap - 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.

W



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0119368