



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 декабря 2022 года № ФСЗ 2007/00521

На медицинское изделие

Система инфузионная Vented Paclitaxel Set

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

Baxter Limited, A47, Industrial Estate, MRS3000 Marsa, Malta

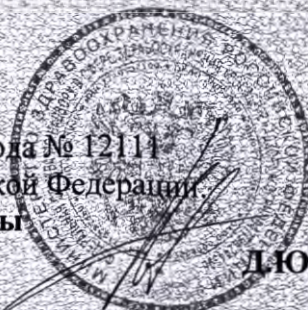
Номер регистрационного досье № РД-50518/42536 от 08.06.2022

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 22 декабря 2022 года № 12114
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0067037

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 декабря 2022 года № ФСЗ 2007/00521

Лист 1

На медицинское изделие

Система инфузионная Vented Paclitaxel Set, в составе:

1. Система инфузионная Vented Paclitaxel Set - 75 шт. в 1 транспортной упаковке.
2. Инструкция по применению - 1 экз. на 1 транспортную упаковку.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0111500