



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 20 февраля 2023 года № РЗН 2023/19618

На медицинское изделие

Катетер для введения сурфактанта SurfcaTM (Surfactant injection catheter SurfcaTM)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ВИГОН С.А.", Франция,

VYGON S.A., 5 rue Adeline, 95440 Ecouen, France

Производитель

"ВИГОН С.А.", Франция,

VYGON S.A., 5 rue Adeline, 95440 Ecouen, France

Место производства медицинского изделия

VYGON S.A., SIPV, 5 rue Adeline, 95440 Ecouen, France

Номер регистрационного досье № РД-52310/77432 от 29.09.2022

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 20 февраля 2023 года № 952
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0069062

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 20 февраля 2023 года № РЗН 2023/19618

Лист 1

На медицинское изделие

Катетер для введения сурфактанта Surfcath™ (Surfactant injection catheter Surfcath™), в составе:

1. Катетер для введения сурфактанта Surfcath™ (Surfactant injection catheter Surfcath™): одноразовый, стерильный, размер: 6Fr - Ø 0.8x2.0 мм (ID x OD), длина 200 мм - 10 шт./уп.
2. Инструкция по применению - 1 экз. (на групповую упаковку).

З

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0117068