



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 сентября 2023 года № РЗН 2023/21186

На медицинское изделие

Устройство антиглаукомное дренажное GlaucoDrain

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Румекс Интернешннал Лтд", Великобритания,

**Rumex International LTD, 311 Shoreham Street, Sheffield, South Yorkshire, S2 4FA,
United Kingdom**

Производитель

"Румекс Интернешннал Лтд", Великобритания,

**Rumex International LTD, 311 Shoreham Street, Sheffield, South Yorkshire, S2 4FA,
United Kingdom**

Место производства медицинского изделия

Aurolab, № 1, Sivagangai Main Road, Veerapanjan, Madurai, 625020, India

Номер регистрационного досье № РД-57517/55463 от 21.08.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.199

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 сентября 2023 года № 64/3
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



А.В. Самойлова

0073423

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 сентября 2023 года № РЗН 2023/21186

Лист 1

На медицинское изделие

Устройство антиглаукомное дренажное GlaucoDrain, в составе:

1. Устройство GlaucoDrain - 1 шт.
2. Информационная наклейка - 4 шт.
3. Инструкция - 1 шт.

7

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0128588