



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 02 октября 2023 года № ФСЗ 2010/08710

На медицинское изделие

Ручка-инжектор для введения лекарственных средств "Пурегон Пэн"

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Бектон Дикинсон Восток"
(ООО "Бектон Дикинсон Восток"), Россия,
127051, Москва, ул. Садовая-Самотёчная, д. 24/27, эт. 2, помещ. I, ком. 18

Производитель

"Бектон Дикинсон энд Компани", США,
Becton Dickinson and Company, 1 Becton Drive, Franklin Lakes, NJ 07417, USA

Место производства медицинского изделия

Scandinavian Health Ltd., No.136 Kuo Sheng 2nd Street, Taoyuan Dist.,
Taoyuan City, 330, Taiwan

Номер регистрационного досье № РД-58041/67002 от 22.09.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.110

приказом Росздравнадзора от 02 октября 2023 года № 6704
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0069998