



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 августа 2024 года № РЗН 2017/6221

На медицинское изделие

Порт инъекционный i-Port Advance, модели: MMT-100, MMT-101,
MMT-100T, MMT-101T

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Медтроник"

(ООО "Медтроник"), Россия,

123112, Москва, вн. тер. г. муниципальный округ Пресненский, Пресненская
наб., д. 10, эт. 9, пом. III, ком. 41

Производитель

"Уномедикал а/с", Дания,

Unomedical a/s, Aaholmvej 1-3, Osted, 4320 Lejre, Denmark

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-60753/106232 от 08.02.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 07 августа 2024 года № 444
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0076132

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 07 августа 2024 года № РЗН 2017/6221

Лист 1

На медицинское изделие

**Порт инъекционный i-Port Advance, модели: MMT-100, MMT-101,
MMT-100T, MMT-101T:**

Место производства:

1. Unomedical a/s, Aaholmvej 1-3, Osted, 4320 Lejre, Denmark.
2. Unomedical Devices S.A. De C.V., Avenida Industrial Falcon, Section 4, Lote 7 - Parque Industrial del Norte, Reynosa, Tamaulipas C.P., 88736, Mexico.
3. Unomedical Devices S.A. De C.V., Avenida Fomento Industrial Lote 9, M3 - Parque Industrial del Norte Reynosa, Tamaulipas C.P., 88736, Mexico.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0144471