



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 20 июня 2024 года № РЗН 2024/22953

На медицинское изделие

Набор офтальмологический одноразовый Vitreo Line Trocar

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Румекс Интернешионал Лтд", Великобритания,

Rumex International Ltd, 311 Shoreham Street, Sheffield, South Yorkshire, S2 4FA,

United Kingdom

Производитель

"Румекс Интернешионал Лтд", Великобритания,

Rumex International Ltd, 311 Shoreham Street, Sheffield, South Yorkshire, S2 4FA,

United Kingdom

Место производства медицинского изделия

AKTIV S.r.l., Via Giacomo Delitala, 106 00173 Roma, Italy

Номер регистрационного досье № **РД-60653/108803 от 05.02.2024**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.13.121**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 20 июня 2024 года № 3602
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0077683

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 20 июня 2024 года № РЗН 2024/22953

Лист 1

На медицинское изделие

Набор офтальмологический одноразовый Vitreo Line Trocar, в составе:

1. Троакар - 3 шт.
2. Инфузионная линия - 1 шт.
3. Инструкция по применению - 1 шт.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0144158