



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 марта 2024 года № ФСЗ 2012/12815

На медицинское изделие

**Мочеприемники медицинские однократного применения Inekta**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Шаклин" (ООО "Шаклин"),  
Россия, 630090, г. Новосибирск, ул. Демакова, д. 30, офис 901**

Производитель

**"Нинбо Гритмед Медикал Инструментс Ко., Лтд.", КНР,  
Ningbo Greetmed Medical Instruments Co., Ltd., 16F-1, Building 1 No. 98  
Chuangyuan Road, Hi-Tech Zone, 315042 Ningbo, Zhejiang Province,  
People's Republic of China**

Место производства медицинского изделия

**Ningbo Greetmed Medical Instruments Co., Ltd., 16F-1, Building 1 No. 98  
Chuangyuan Road, Hi-Tech Zone, 315042 Ningbo, Zhejiang Province,  
People's Republic of China**

Номер регистрационного досье № РД-61115/109947 от 28.02.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.50.141

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 марта 2024 года №1433  
допущено к обращению на территории Российской Федерации  
**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**

**Д.Ю. Павлюков**

0075898

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 марта 2024 года

№ ФСЗ 2012/12815

Лист 1

На медицинское изделие

**Мочеприемники медицинские однократного применения Inekta,**  
варианты исполнения:

1. Мочеприемник стандартный.
2. Мочеприемник ножной.
3. Мочеприемник педиатрический.

З

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0137198