



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 сентября 2024 года № РЗН 2024/23671

На медицинское изделие

Дренаж глубокого ввода Suprasorb® CNP, одноразовый стерильный

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Ломанн энд Раушер Интернэшнл ГмбХ энд Ко. КГ", Германия,
Lohmann & Rauscher International GmbH & Co. KG, Westerwaldstrasse 4, 56579,
Rengsdorf, Germany

Производитель

"Ломанн энд Раушер Интернэшнл ГмбХ энд Ко. КГ", Германия,
Lohmann & Rauscher International GmbH & Co. KG, Westerwaldstrasse 4, 56579,
Rengsdorf, Germany

Место производства медицинского изделия

Lohmann & Rauscher s.r.o., Bucovicka ul. 256, 68401 Slavkov u Brna,
Czech Republic

Номер регистрационного досье № РД-63092/110823 от 04.06.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2б

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 18 сентября 2024 года № 5401
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



А.В. Самойлова

0079426

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 сентября 2024 года № РЗН 2024/23671

Лист 1

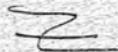
На медицинское изделие

Дренаж глубокого ввода Suprasorb® CNP, одноразовый стерильный,
в составе:

I. Дренаж глубокого ввода Suprasorb® CNP, одноразовый стерильный - 10 шт./упак.,
в составе:

1. Трубка силиконовая с рентгенконтрастной полосой и с белой манжетой.
2. Скользящий зажим.
3. Коннектор.

II. Инструкция по применению - 1 шт.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0149364