



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 октября 2024 года № РЗН 2024/23829

На медицинское изделие

**Набор-мочеприёмник для самокатетеризации однократного применения Reflex®
Light Medical Set по ТУ 32.50.13-003-49198195-2022**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Обществу с ограниченной ответственностью

"УРОЛОГИЯ. КОЛЯСКИ. ОРТОПЕДИЯ. РЕАБИЛИТИ-РЕФЛЕКС"

(ООО "УКО РЕАБИЛИТИ-РЕФЛЕКС"), Россия, 108821, Москва,

вн.тер.г. пос. Филимонковское, ул. Усадебный парк, д. 1, помещ. 9Н

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью

"УРОЛОГИЯ. КОЛЯСКИ. ОРТОПЕДИЯ. РЕАБИЛИТИ-РЕФЛЕКС"

(ООО "УКО РЕАБИЛИТИ-РЕФЛЕКС"), Россия, 108821, Москва,

вн.тер.г. пос. Филимонковское, ул. Усадебный парк, д. 1, помещ. 9Н

Место производства медицинского изделия

ООО "СТЕРИПАК СЕРВИС", Россия, 117246, Москва, Научный пр-д,

д. 10, ком. 319

Номер регистрационного досье № РД-63548/49819 от 11.07.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.13.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 16 октября 2024 года № 5979

допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



А.В. Самойлова

0079166

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 16 октября 2024 года № РЗН 2024/23829

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор-мочеприёмник для самокатетеризации однократного применения Reflex®
Light Medical Set по ТУ 32.50.13-003-49198195-2022, в составе:**

I. Набор-мочеприёмник для самокатетеризации однократного применения Reflex®
Light Medical Set по ТУ 32.50.13-003-49198195-2022, в составе:

1. Мешок-мочеприёмник объёмом $700 \pm 0,2$ мл - 1 шт.
2. Катетер лубрицированный диаметром 2,7 мм, длиной 385 мм - 1 шт.
3. Ампула с раствором натрия хлорида Натрия хлорид 0,9%, 10 мл, ООО "Гротекс", Россия - 1 шт.

II. Вкладыш - инструкция по применению - 1 шт. на групповую упаковку.

III. Инструкция по применению - 1 шт. на транспортную упаковку.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0150002