



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 декабря 2024 года № РЗН 2024/24256

На медицинское изделие

Микрокатетер внутрисосудистый одноразовый стерильный Amicath® II

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Иберхоспитекс С.А.", Испания,

Iberhospitex S.A., Avinguda, Catalunya, 4 Llica De Vall, Barcelona, Spain

Производитель

"Иберхоспитекс С.А.", Испания,

Iberhospitex S.A., Avinguda, Catalunya, 4 Llica De Vall, Barcelona, Spain

Место производства медицинского изделия

Iberhospitex S.A., Avda. Catalunya, 4, 08185 Llica De Vall, Barcelona, Spain

Номер регистрационного досье № РД-65607/96184 от 29.11.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

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

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 18 декабря 2024 года № 7183
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0080900

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 декабря 2024 года № РЗН 2024/24256

Лист 1

На медицинское изделие

Микрокатетер внутрисосудистый одноразовый стерильный Amicath® II,
в составе:

1. Микрокатетер внутрисосудистый одноразовый стерильный Amicath® II: 0053950 - 1 шт.
2. Защитный чехол - 1 шт.
3. Стиллет - 1 шт.
4. Защитный чехол дистальной части - 1 шт.
5. Инструкция по применению - 1 шт.

З

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0154946