



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 декабря 2014 года № ФСЗ 2010/06734

На медицинское изделие

Повязка VESA-C для фиксации на коже периферических катетеров

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Бектон Дикинсон Инфюжн Терапи АБ", Швеция,

Becton Dickinson Infusion Therapy AB, Florettgatan 29C, PO Box 631, SE-251 06

Helsingborg, Sweden

Производитель

"Бектон Дикинсон Инфюжн Терапи АБ", Швеция,

Becton Dickinson Infusion Therapy AB, Florettgatan 29C, PO Box 631, SE-251 06

Helsingborg, Sweden

Место производства медицинского изделия

Florettgatan 29C, PO Box 631, SE-251 06 Helsingborg, Sweden

Номер регистрационного досье № РД-5640/45776 от 05.12.2014

Вид медицинского изделия -

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

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9330**

приказом Росздравнадзора от 19 декабря 2014 года № 8475
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0010725