



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 апреля 2017 года № ФСР 2010/06775

На медицинское изделие

**Трубки двухпросветные кремнийорганические для промывания с аспирацией
гнойных полостей ТММК (№№ 18, 24, 27, 30 и 33) по ТУ 9398-025-18037666-2002**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Акционерное общество "МедСил" (АО "МедСил"), Россия,
141018, Московская обл., г. Мытищи, Новомытищинский пр-кт, д. 41А, пом. II/1**

Производитель

**Акционерное общество "МедСил" (АО "МедСил"), Россия,
141018, Московская обл., г. Мытищи, Новомытищинский пр-кт, д. 41А, пом. II/1**

Место производства медицинского изделия

**АО "МедСил", Россия, 141336, Московская обл., Сергиево-Посадский р-н,
пос. Реммаш, ул. Институтская, д. 24**

Номер регистрационного досье № РД-17415/22524 от 21.04.2017

Вид медицинского изделия 103690

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9860

приказом Росздравнадзора от 28 апреля 2017 года № 4235
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко

0032128