



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 марта 2024 года № ФСЗ 2012/12815

На медицинское изделие

Мочеприемники медицинские однократного применения Inekta

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Шаклин" (ООО "Шаклин"),
Россия, 630090, г. Новосибирск, ул. Демакова, д. 30, офис 901**

Производитель

**"Нинбо Гритмед Медикал Инструментс Ко., Лтд.", КНР,
Ningbo Greetmed Medical Instruments Co., Ltd., 16F-1, Building 1 No. 98
Chuangyuan Road, Hi-Tech Zone, 315042 Ningbo, Zhejiang Province,
People's Republic of China**

Место производства медицинского изделия

**Ningbo Greetmed Medical Instruments Co., Ltd., 16F-1, Building 1 No. 98
Chuangyuan Road, Hi-Tech Zone, 315042 Ningbo, Zhejiang Province,
People's Republic of China**

Номер регистрационного досье № РД-61115/109947 от 28.02.2024

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

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.50.141**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 марта 2024 года № 1433
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0075898

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 марта 2024 года

№ ФСЗ 2012/12815

Лист 1

На медицинское изделие

Мочеприемники медицинские однократного применения Inekta,
варианты исполнения:

1. Мочеприемник стандартный.
2. Мочеприемник ножной.
3. Мочеприемник педиатрический.

З

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0137198