



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 15 ноября 2019 года № РЗН 2019/9246

На медицинское изделие  
Канюля внутривенная I.V. Cannula

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
"ЛАРС МЕДИКЕА ПВТ. ЛТД.", Индия,  
LARS MEDICARE PVT. LTD., Kila № 16-17, Sultanpur, Opp. Sports Autority of  
India, Near Bahalgarh Chowk, Sonepat - 131021, Haryana, India

Производитель  
"ЛАРС МЕДИКЕА ПВТ. ЛТД.", Индия,  
LARS MEDICARE PVT. LTD., Kila № 16-17, Sultanpur, Opp. Sports Autority of  
India, Near Bahalgarh Chowk, Sonepat - 131021, Haryana, India

Место производства медицинского изделия  
LARS MEDICARE PVT. LTD., Kila № 16-17, Sultanpur, Opp. Sports Autority of  
India, Near Bahalgarh Chowk, Sonepat - 131021, Haryana, India

Номер регистрационного досье № РД-25764/2407 от 07.02.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.13.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 15 ноября 2019 года № 8521  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 ноября 2019 года № РЗН 2019/9246

Лист 1

На медицинское изделие

Канюля внутривенная I.V. Cannula, варианты исполнения:

1. PROOPEN, канюля внутривенная без крыльев и без инъекционного порта, размеры (наружный диаметр катетера x длина катетера):  
14G (2.1 мм x 45 мм), 16G (1.7 мм x 45 мм), 17G (1.5 мм x 45 мм), 18G (1.3 мм x 45 мм),  
20G (1.1 мм x 32 мм), 22G (0.9 мм x 25 мм), 24G (0.7 мм x 19 мм).
2. PROVEIN, канюля внутривенная с инъекционным портом, размеры (наружный диаметр катетера x длина катетера):  
14G (2.1 мм x 45 мм), 16G (1.7 мм x 45 мм), 17G (1.5 мм x 45 мм), 18G (1.3 мм x 45 мм),  
20G (1.1 мм x 32 мм), 22G (0.9 мм x 25 мм), 24G (0.7 мм x 19 мм).
3. PROVEIN α, канюля внутривенная без крыльев и без инъекционного порта, размеры (наружный диаметр катетера x длина катетера):  
14G (2.1 мм x 45 мм), 16G (1.7 мм x 45 мм), 17G (1.5 мм x 45 мм), 18G (1.3 мм x 45 мм),  
20G (1.1 мм x 32 мм), 22G (0.9 мм x 25 мм), 24G (0.7 мм x 19 мм).
4. PROVEIN β, канюля внутривенная с крыльями и без инъекционного порта, размеры (наружный диаметр катетера x длина катетера):  
14G (2.1 мм x 45 мм), 16G (1.7 мм x 45 мм), 17G (1.5 мм x 45 мм), 18G (1.3 мм x 45 мм),  
20G (1.1 мм x 32 мм), 22G (0.9 мм x 25 мм), 24G (0.7 мм x 19 мм).
5. PROVEIN SAFE, канюля внутривенная с инъекционным портом, размеры (наружный диаметр катетера x длина катетера):  
14G (2.1 мм x 45 мм), 16G (1.7 мм x 45 мм), 17G (1.5 мм x 45 мм), 18G (1.3 мм x 45 мм),  
20G (1.1 мм x 32 мм), 22G (0.9 мм x 25 мм), 24G (0.7 мм x 19 мм).
6. PROVEIN SAFE α, канюля внутривенная без крыльев и без инъекционного порта, размеры (наружный диаметр катетера x длина катетера):  
14G (2.1 мм x 45 мм), 16G (1.7 мм x 45 мм), 17G (1.5 мм x 45 мм), 18G (1.3 мм x 45 мм),  
20G (1.1 мм x 32 мм), 22G (0.9 мм x 25 мм), 24G (0.7 мм x 19 мм).
7. PROVEIN SAFE β, канюля внутривенная с крыльями и без инъекционного порта, размеры (наружный диаметр катетера x длина катетера):  
14G (2.1 мм x 45 мм), 16G (1.7 мм x 45 мм), 17G (1.5 мм x 45 мм), 18G (1.3 мм x 45 мм),  
20G (1.1 мм x 32 мм), 22G (0.9 мм x 25 мм), 24G (0.7 мм x 19 мм).

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко





ООО «Меакон»  
394019, г. Воронеж, ул. Торпедо, дом № 45, офис 70  
ИНН 3664093544 КПП 366201001 ОГРН 1083668038926  
Код ОКПО 87970508  
Тел.: +7(473) 201-61-38  
E-mail: info@meakon-med.com

Уважаемые партнёры, доводим до вашего сведения,

что с 1 января 2021 года вступило в силу Постановление Правительства РФ от 04.07.2020 № 982. Данный документ отменил требования производителей и импортёров медицинских изделий по обязательному декларированию продукции. Теперь субъекты обращения медицинских изделий должны предоставлять только Регистрационное удостоверение для реализации товара, а импортёры - предоставлять отказные письма в таможенные органы.

Директор

ООО МЕАКОН

Коротина Ю.П.



A handwritten signature in black ink, appearing to read "Юлия Коротина".

