



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 августа 2023 года № ФСЗ 2007/00512

На медицинское изделие

Устройство инфузионное одноразового использования (с иглой)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Церебрум-М"  
(ООО "Церебрум-М"), Россия, 690078, Приморский край, г. Владивосток,  
ул. Комсомольская, д. 3, эт. 10

Производитель

"Джингкси Хонгда Медикал Икьюпмент Групп Лтд.", КНР,  
Jiangxi Hongda Medical Equipment Group Ltd., 39 Shenlinan Rd., Jinxian Town,  
331700 Nanchang, People's Republic of China

Место производства медицинского изделия

Jiangxi Hongda Medical Equipment Group Ltd., 39 Shenlinan Rd., Jinxian Town,  
331700 Nanchang, People's Republic of China

Номер регистрационного досье № РД-57197/47965 от 31.07.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.50.190

приказом Росздравнадзора от 07 августа 2023 года № 5025  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0074160