



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 09 апреля 2024 года № РЗН 2024/22387

На медицинское изделие
Мочеприемник одноразовый стерильный

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

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

Номер регистрационного досье № РД-59692/105149 от 22.12.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.141

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 09 апреля 2024 года № 1953
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0078446

