



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 04 февраля 2021 года № РЗН 2019/8438

На медицинское изделие

Канюли инфузионно-аспирационные типа Spike

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "М. ШИЛЛИНГ МЕДИКАЛ
ПРОДАКТС РУС" (ООО "М. ШИЛЛИНГ МЕДИКАЛ ПРОДАКТС РУС"),
Россия, 117105, Москва, Новоданиловская наб., д. 4, эт. 2, офис 24**

Производитель

**"РоуеМед АГ - Медикал 4 Лайф", Германия,
RoweMed AG - Medical 4 Life, Juri-Gagarin-Ring, 4, 19370 Parchim, Germany**

Место производства медицинского изделия

RoweMed AG - Medical 4 Life, Juri-Gagarin-Ring 4, 19370 Parchim, Germany

Номер регистрационного досье № РД-38883/97594 от 20.01.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 04 февраля 2021 года № 905
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0055296

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 04 февраля 2021 года № РЗН 2019/8438

Лист 1

На медицинское изделие

Канюли инфузионно-аспирационные типа Spike,
в вариантах исполнения:

1. Канюля инфузионно-аспирационная с воздушным фильтром RoweSpike II.
2. Канюля инфузионно-аспирационная с воздушным и гидрофильным фильтром RoweSpike II 5 µm.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0080054