



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 09 марта 2011 года № ФСЗ 2011/09317

На медицинское изделие
Система забора крови MiniCollect с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
«Грейнер Био-Уан ГмбХ», Австрия,
Greiner Bio-One GmbH, Bad Haller Str. 32, A-4550 Kremsmunster, Austria

Производитель
«Грейнер Био-Уан ГмбХ», Австрия,
Greiner Bio-One GmbH, Bad Haller Str. 32, A-4550 Kremsmunster, Austria

Место производства медицинского изделия
Greiner Bio-One GmbH, Bad Haller Str. 32, A-4550 Kremsmunster, Austria

Номер регистрационного досье № 2757 от 01.02.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3700

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 09 марта 2011 года № 1073-Пр/11
и приказом от 13 октября 2016 года № 11075 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0025065

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 09 марта 2011 года № ФСЗ 2011/09317

Лист 1

На медицинское изделие

Система забора крови MiniCollect с принадлежностями

Принадлежности:

1. Пробирки различных размеров с наполнителями и без.
2. Капилляры с наполнителями и без.
3. Воронки.
4. Ланцеты механические одноразовые.
5. Несущие пробирки затемненные и незатемненные.

З

Приказом от 13 октября 2016 года № 1107 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0027160