



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 сентября 2017 года № РЗН 2017/6221

На медицинское изделие

Порт инъекционный i-Port Advance, варианты исполнения:
MMT-100, MMT-101, MMT-100T, MMT-101T

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Медтроник"

(ООО "Медтроник"), Россия, 123317, Москва, Пресненская набережная, д. 10

Производитель

"Уномедикал а/с", Дания,

Unomedical a/s, Aaholmvej 1-3, Osted, 4320 Lejre, Denmark

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-13007/53024 от 06.09.2016

Вид медицинского изделия 273630

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2б

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 07 сентября 2017 года № 7/04
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0034121

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 07 сентября 2017 года № РЗН 2017/6221

Лист 1

На медицинское изделие

Порт инъекционный i-Port Advance, варианты исполнения:

MMT-100, MMT-101, MMT-100T, MMT-101T

Место производства:

1. Unomedical a/s, Aaholmvej 1-3, Osted, 4320 Lejre, Denmark.

2. Unomedical Devices S.A de C.V., Avenida Fomento Industrial, Lot 9, M3 - Parque Industrial Del Norte, Reynosa Tamaulipas, 88736, Mexico

И

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0039275