

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 a/c", 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 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.13.110

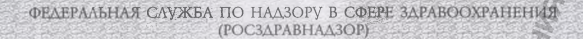
Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 07 сентября 2017 года № 1771 допущено к обращению на территории Российской Федурации.

Руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0034121



## ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 сентября 2017 года

№ P3H 2017/6221

Лист 1

На медицинское изделие

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

Место производства:

I. 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

Руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0039275