



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 02 ноября 2017 года № ФСР 2010/08019

На медицинское изделие

Пульпоэкстракторы ПЭ-"КМИЗ" по ТУ 9434-083-05519988-2002

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "Казанский медико-инструментальный завод"

(АО "КМИЗ"), Россия,

420021, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Салиха Сайдашева, д. 12

Производитель

Акционерное общество "Казанский медико-инструментальный завод"

(АО "КМИЗ"), Россия,

420021, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Салиха Сайдашева, д. 12

Место производства медицинского изделия

АО "КМИЗ", Россия,

420021, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Салиха Сайдашева, д. 12

Номер регистрационного досье № РД-19747/57361 от 27.10.2017

Вид медицинского изделия **336440**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **32.50.13.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 02 ноября 2017 года № 9251

допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы

по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0036907

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 02 ноября 2017 года № ФСР 2010/08019

Лист 1

На медицинское изделие

Пульпоэкстракторы ПЭ-"КМИЗ" по ТУ 9434-083-05519988-2002 следующих длин:

- 30 мм;
- 35 мм (с насаженной ручкой);
- 50 мм.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0040995