



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 октября 2016 года № РЗН 2016/4871

На медицинское изделие

Лезвия микротомные одноразовые Patho Cutter, варианты исполнения:
I 35°, II 35°, R 35°, R 22°, HP 35°

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Биомедикал Системс"
(ООО "Биомедикал Системс"), Россия, 194156, Санкт-Петербург,
ул. Сердобольская, д. 1, лит. А, пом. 27-Н

Производитель

"Эрма Инк", Япония,
Erma Inc., 2-31-6 Yushima, Bunkyo-ku, Tokyo, Japan

Место производства медицинского изделия

Kai Industries Co., Ltd., 1110, Oyana, Seki City, Gifu 501-3992, Japan

Номер регистрационного досье № РД-10261/63310 от 09.02.2016

Вид медицинского изделия 250320

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3300

приказом Росздравнадзора от 07 октября 2016 года № 10709
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0018854