



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:
ММТ-100, ММТ-101, ММТ-100Т, ММТ-101Т**

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 **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 № 7761
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0034121

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**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:

ММТ-100, ММТ-101, ММТ-100Т, ММТ-101Т

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

≡

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0039275