

Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 21:37 20.08.2023 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 043156;
2. Регистрационный номер медицинского изделия: ФСЗ 2010/08032;
3. Дата государственной регистрации медицинского изделия: 15.10.2010;
4. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
5. Наименование медицинского изделия: Система RENASYS EZ для лечения ран отрицательным давлением, с принадлежностями (см. Приложение на 1 листе)
I. Принадлежности: 1. Держатели для емкостей - от 1 до 30 шт. 2. Шнуры питания сетевые - от 1 до 5 шт. II. Организации-изготовители: - Sparton Medical Systems, 22740 Lunn Road Strongsville, OH 44149, USA; - Laxmi Electronics Moulds & Precision Engg PVT LTD., 53/54 EPIP, Whitefield Bangalore, Karnataka, 560066, India; - NPA DE MEXICO S.A. DE C.V., Sor Juana Inca De La Cruz 20150, Ciudad Industrial Tijuana Centro 5, Tijuana, 22444, Mexico; - DeRoyal Industries, Inc., 1703 Hwy 33 South New Tazewell, TN 37825, USA; - Medtech Costa Rica S.A., Zona Franca, Edificio 2c Barreal de Heredia, Costa Rica.;
6. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
7. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
8. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ;
9. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: "Смит энд Нефью Инк.";
10. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: , США, Дальнее зарубежье, Smith & Nephew, Inc., 970 Lake Carillon Drive Suite 110 St. Petersburg, FL, 33716, USA;
11. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: , США, Дальнее зарубежье, Smith & Nephew, Inc., 970 Lake Carillon Drive Suite 110 St. Petersburg, FL, 33716, USA;

12. ОКП/ОКПД2: 94 4470;

13. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 2а;

14. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: ;

15. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: ;

16. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: ;

17. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

18. Модели медицинского изделия: нет сведений.

Выписка выдана Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и носит информационный характер.



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат: EE7F48E28DE8C52D6F2A7B44FD08F3BDF1208707

Кому выдан: **РОСЗДРАВНАДЗОР**

Действителен: с 05.10.2022 по 05.01.2024