



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 05 мая 2012 года

№ ФСР 2012/13391

На медицинское изделие

Распылитель жидких лекарственных препаратов ручной для анестезии
слизистых оболочек носа, рта и глотки-"М-МИЗ" по ТУ 9444-042-07613473-2004

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Открытое акционерное общество "Можайский медико-инструментальный
завод" (ОАО "Можайский МИЗ"), Россия, 143220, Московская область,
Можайский район, п. МИЗ

Производитель

Открытое акционерное общество "Можайский медико-инструментальный
завод" (ОАО "Можайский МИЗ"), Россия, 143220, Московская область,
Можайский район, п. МИЗ

Место производства медицинского изделия

143220, Московская область, Можайский район, п. МИЗ

Номер регистрационного досье № 10457 от 02.04.2012

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4490

приказом Росздравнадзора от 05 мая 2012 года № 2187-Пр/12

и приказом от 20 декабря 2013 года № 7465-Пр/13 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0006657