



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 декабря 2012 года № ФСЗ 2012/13387

На медицинское изделие  
Ланцетные устройства iCHECK: I, II, III, IV

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
"Нинбо Кэамед Медикал Продактс Ко., Лтд", Китай,  
Ningbo Caremed Medical Products Co., Ltd, № 79 Jiutang Road South Side,  
Hangzhou Bay New Zone, 315336 Ningbo, China

Производитель  
"Нинбо Кэамед Медикал Продактс Ко., Лтд", Китай,  
Ningbo Caremed Medical Products Co., Ltd, № 79 Jiutang Road South Side,  
Hangzhou Bay New Zone, 315336 Ningbo, China

Место производства медицинского изделия  
Ningbo Caremed Medical Products Co., Ltd, № 79 Jiutang Road South Side,  
Hangzhou Bay New Zone, 315336 Ningbo, China

Номер регистрационного досье № 29888 от 29.08.2012

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3100

приказом Росздравнадзора от 21 декабря 2012 года № 3213-Пр/12  
и приказом от 02 августа 2016 года № 7760 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0021459