



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 04 июля 2016 года № РЗН 2016/4361

На медицинское изделие
Аппарат для трансдермальной аппликации DERMADROP с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Меддроп ГмбХ", Германия,
MedDrop GmbH, Wilhelm-Stein-Weg 5, D-22339 Hamburg, Germany

Производитель
"Меддроп ГмбХ", Германия,
MedDrop GmbH, Wilhelm-Stein-Weg 5, D-22339 Hamburg, Germany

Место производства медицинского изделия
MedDrop GmbH, Wilhelm-Stein-Weg 5, D-22339 Hamburg, Germany

Номер регистрационного досье № РД-7514/22201 от 19.06.2015

Вид медицинского изделия 113960

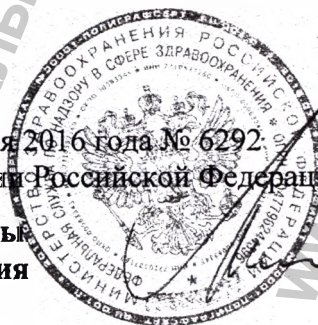
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4470

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 04 июля 2016 года № 6292
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0020716

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 04 июля 2016 года

№ РЗН 2016/4361

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат для трансдермальной аппликации DERMADROP в составе с принадлежностями:

Состав:

1. Аппарат Dermadrop.
2. Инструкция по эксплуатации.
3. Обобщенная техническая документация.

Принадлежности:

1. Кабель сетевого питания.
2. Манипулятор TDA.
3. Сменный инструмент для TDA.
4. Предохранители – 2 шт.
5. Аппликационная система.
6. Держатель для аппликационной системы TDA

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0020920