



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 августа 2014 года № ФСЗ 2009/05244

На медицинское изделие
Системы для инфузии «Интрафикс» (Intrafix)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Б. Браун Мельзунген АГ", Германия,
B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Str.1, 34212 Melsungen, Germany

Производитель
"Б. Браун Мельзунген АГ", Германия,
B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Str.1, 34212 Melsungen, Germany

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-4608/25085 от 07.08.2014

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4470

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 18 августа 2014 года № 5
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко
0009483

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 августа 2014 года № ФСЗ 2009/05244

Лист 1

На медицинское изделие

Системы для инфузии «Интрафикс» (Intrafix):

варианты исполнения:

1. «Интрафикс Эйр Р» (Intrafix Air P).
2. «Интрафикс Эйр G» (Intrafix Air G).
3. «Интрафикс Праймлайн» (Intrafix Primeline).
4. «Интрафикс СэйфСет» (Intrafix SafeSet).

Место производства:

1. B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Str.1, 34212 Melsungen, Germany.
2. B. Braun Medical Kft. Production Division, Déli-Külhatár út 2-4, 3200 Gyöngyös, Hungary.
3. B. Braun Medical Industries Sdn. Bhd., Bayan Lepas Free Industrial Zone, 11900 Penang, Malaysia.
4. B. Braun Vietnam Co., Ltd., Thanh Oai Industrial Complex, Thanh Oai District, 156800 Hanoi, Vietnam.
5. B. Braun Medical S.A.S., 13 rue Croix Comtesse, 28402 Nogent-le-Rotrou, France.

7

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



И. А. Мурашко

0007301