



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 октября 2021 года № ФСЗ 2009/03782

На медицинское изделие

Ланцеты стерильные однократного применения безопасные Haemolance Plus

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Обществу с ограниченной ответственностью "СЛУЖБА КРОВИ"

(ООО "СЛУЖБА КРОВИ"), Россия,

117405, Москва, ул. Дорожная, д. 60Б, эт. 1, оф. 112, помещ. 1

Производитель

"ХТЛ-СТРЕФА С.А", Польша,

H TL-STREFA S.A., 95-035 Ozorkow, Adamowek 7, Poland

Место производства медицинского изделия

H TL-STREFA S.A., 95-035 Ozorkow, Adamowek 7, Poland

Номер регистрационного досье № РД-40918/16379 от 21.04.2021

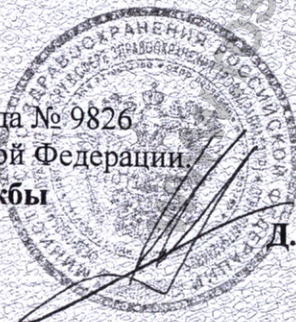
Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **32.50.13.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 октября 2021 года № 9826
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0059437

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 октября 2021 года № ФСЗ 2009/03782

Лист 1

На медицинское изделие

Ланцеты стерильные однократного применения безопасные Naemolance Plus:

- Micro Flow (игла 28G, глубина прокола 1,6 мм);
- Low Flow (игла 25G, глубина прокола 1,4 мм);
- Normal Flow (игла 21G, глубина прокола 1,8 мм);
- High Flow (игла 18G, глубина прокола 1,8 мм);
- Max Flow (лезвие 1,5 мм, глубина прокола 1,6 мм);
- Pediatric (лезвие 1,5 мм, глубина прокола 1,2 мм).

Handwritten signature

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0090120