



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2010/08209

от 02 ноября 2010 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**Общество с ограниченной ответственностью "Авран ЛК" ,**  
**(ООО "Авран ЛК"),**  
**Россия, 109052, Москва, ул. Нижегородская, д. 70, корп. 2**  
и подтверждает, что медицинское изделие  
**Шприцы LEIKO медицинские инъекционные стерильные однократного**  
**применения объемом 1мл, 2мл, 3мл, 5мл, 10мл, 20мл, 30мл, 50мл с иглами**  
**и без игл.**  
производства  
**"Чанчжоу Шуанма Медикал Дивайсис Ко., Лтд. ", Китай,**  
**Changzhou Shuangma Medical Devices Co., Ltd., San He Kou Development**  
**Zone, Zhenglu, Changzhou, Jiangsu 213115, China**  
место производства:  
**San He Kou Development Zone, Zhenglu, Changzhou, Jiangsu 213115, China**

класс потенциального риска 2а

ОКП 93 9863

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 53237 от 17.08.2010

приказом Росздравнадзора от 02 ноября 2010 года № 10247-Пр/10

и приказом от 11 июля 2013 года № 3058-Пр/13 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0001619