



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10.12.2007 № ФСР 2007/01384

На медицинское изделие

Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов ПК 23-01 с микрофильтром по ТУ 9398-020-17121966-2007

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ЗАО «Научно-производственное предприятие «ИНТЕРОКО»

Производитель

ЗАО «Научно-производственное предприятие «ИНТЕРОКО»

Место производства медицинского изделия

Россия, 140080, Московская обл., г.Лыткарино, промзона Тураево, стр. 8

Номер регистрационного досье № ФСР 2007/01384

Вид медицинского изделия: 145570

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 2б

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 93 9890

Приказом Росздравнадзора от 10.12.2007. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
По надзору в сфере здравоохранения
Ф.И.О

(печать)

__подпись__