

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР):

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 02 декабря 2020 года № ФСР 2009/05217

На медицинское изделие

Устройство полимерное для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов однократного применения, стерильное ПК 23-02 "Юниверс-МТ" по ТУ 9398-058-17121966-2007

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "Научно-производственное предприятие "ИНТЕРОКО" (АО "НПП "ИНТЕРОКО"), Россия, 140080, Московская обл., г. Лыткарино, п. Тураево, стр. 8, зд. 121

Производитель

Акционерное общество "Научно-производственное предприятие "ИНТЕРОКО" (АО "НПП "ИНТЕРОКО"), Россия, 140080, Московская обл., г. Лыткарино, п. Тураево, стр. 8, зд. 121

Место производства медицинского изделия

АО "НПП "ИНТЕРОКО", Россия, 140080, Московская обл., г. Лыткарино, п. Тураево, стр. 8, зд. 121

Номер регистрационного досье № РД-37492/74827 от 16.11.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.13.190

приказом Росздравнадзора от 02 декабря 2020 года № 11242 допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павликов

0053