



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 декабря 2020 года № ФСР 2009/06213

На медицинское изделие

Устройство-лейкофильтр однократного применения для удаления лейкоцитов из донорской крови и других эритроцитных сред УЛЛ-01 "ИНТЕРОКО" по ТУ 9444-031-17121966-99 в комплекте с магистралями и полимерным контейнером для сбора очищенной крови

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-37495/74831 от 16.11.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.13.190

приказом Росздравнадзора от 04 декабря 2020 года № 11380
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0051562