



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 02 декабря 2020 года № 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

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-37490/74814 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 02 декабря 2020 года № 11250
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0053335