



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 2б

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.50.190

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**

0053732