



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 декабря 2020 года № ФСР 2007/01322

На медицинское изделие

Устройство для удаления лейкоцитов из плазмы однократного применения
«Лейкосеп»®-Пл» по ТУ 9393-066-17121966-2007

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-37491/74818 от 16.11.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2б

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

приказом Росздравнадзора от 04 декабря 2020 года № 11470
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0053336