



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
от 07 сентября 2018 года № ФСР 2010/08195**

На медицинское изделие

**Размораживатель свежемороженой плазмы автоматический со световой
и звуковой сигнализацией РП2-01-"БФА" по ТУ 9452-037-17214768-2010**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Биофизическая аппаратура"
(ООО "БФА"), Россия,
127591, Москва, ул. Дубнинская, д. 79 Б, стр. 2, пом. 1-11, 13-15**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Биофизическая аппаратура"
(ООО "БФА"), Россия,
127591, Москва, ул. Дубнинская, д. 79 Б, стр. 2, пом. 1-11, 13-15**

Место производства медицинского изделия

ООО "БФА", Россия, 127591, Москва, ул. Дубнинская, д. 79 Б, стр. 2

Номер регистрационного досье № РД-23507/45025 от 30.08.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2а**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.50.000**

приказом Росздравнадзора от 07 сентября 2018 года № 6032
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0040412