



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 ноября 2011 года № ФСР 2011/12259

На медицинское изделие

Аппарат ультрафиолетового облучения крови с кюветой одноразового применения «НАДЕЖДА» по ТУ 9444-001-10663262-2006 в двух исполнениях

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью Научно-производственная компания «Биотехник» (ООО Научно-производственная компания «Биотехник»), Россия, 603006, Нижегородская область, г. Нижний Новгород, ул. Грузинская, д.44

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью Научно-производственная компания «Биотехник» (ООО Научно-производственная компания «Биотехник»), Россия, 603006, Нижегородская область, г. Нижний Новгород, ул. Грузинская, д.44

Место производства медицинского изделия

603006, г. Нижний Новгород, ул. Грузинская, д. 44

Номер регистрационного досье № 39343 от 30.09.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4430

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 ноября 2011 года № 7245-Пр/11

и приказом от 21 ноября 2013 года № 6742-Пр/13 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0005806



**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 ноября 2011 года № ФСР 2011/12259

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат ультрафиолетового облучения крови с кюветой одноразового применения «НАДЕЖДА» по ТУ 9444-001-10663262-2006

в двух исполнениях:

I исполнение:

Аппарат ультрафиолетового облучения крови (УФОК) «Надежда»:

- кювета однократного применения - 50 шт.;
- держатель кювет в сборе - 1 шт.;
- держатель емкости - 1 шт.

II исполнение:

Аппарат ультрафиолетового облучения крови с функцией озонирования (УФООК) «Надежда-О»:

- кювета однократного применения - 50 шт.;
- держатель кювет в сборе - 1 шт.;
- держатель емкости - 1 шт.

З

Приказом от 21 ноября 2013 года № 6742-Пр/З. о Замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

WWW.ТИДЕРМЕД.РФ
0004548