



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 11 января 2017 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

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью "Биофизическая аппаратура"
(ООО "БФА"), Россия,
127591, Москва, ул. Дубнинская д. 79 Б, стр.2

Место производства медицинского изделия
ООО "БФА", Россия, 127591, Москва, ул. Дубнинская д. 79 Б, стр.2

Номер регистрационного досье № РД-14934/67034 от 19.12.2016

Вид медицинского изделия 215800

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 5250

приказом Росздравнадзора от 11 января 2017 года № 77
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0028707