



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 11 января 2017 года № ФСР 2010/08196

На медицинское изделие

**Размораживатель свежемороженой плазмы автоматический со световой и звуковой сигнализацией РП4-02-"БФА" по ТУ 9452-040-17214768-2010**

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-14937/67045 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 № 72  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**Д.Ю. Иавлюков**

**0028710**