



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 08 ноября 2022 года № РЗН 2022/18738

На медицинское изделие

Контейнер с раствором антикоагулянта для процедур афереза
по ТУ 21.20.23-007-99119410-2019

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Резерв-М"

(ООО "Резерв-М"), Россия,

141006, Московская область, г. Мытищи, Олимпийский пр-кт, д. 15, к. 4

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Резерв-М"

(ООО "Резерв-М"), Россия,

141006, Московская область, г. Мытищи, Олимпийский пр-кт, д. 15, к. 4

Место производства медицинского изделия

ФКП "Курская биофабрика", Россия, 305004, г. Курск, ул. Разина, д. 5

Номер регистрационного досье № РД-47128/94141 от 25.01.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.199

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 08 ноября 2022 года № 10367
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0063376

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08 ноября 2022 года

№ РЗН 2022/18738

Лист 1

На медицинское изделие

**Контейнер с раствором антикоагулянта для процедур афереза
по ТУ 21.20.23-007-99119410-2019, в вариантах исполнения:**

1. Контейнер с раствором антикоагулянта АСD-A, объемом 500 мл;
- инструкция по применению.
2. Контейнер с раствором антикоагулянта цитрата натрия 4%, объемом 250 мл;
- инструкция по применению.

З



**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

А.В. Самойлова

0109303