



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 сентября 2022 года № РЗН 2017/6553

На медицинское изделие

**Пробирка стерильная для разделения крови и получения обогащенной тромбоцитами плазмы Dr.PRP**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "МЕДИЛОНА"

(ООО "МЕДИЛОНА"), Россия,

125424, Москва, Волоколамское ш., д. 73, эт. 4, помещ. 1 ком. 41-42,

оф. 407 левый

Производитель

"Рмедика Ко., Лтд.", Корея,

Rmedica Co., Ltd., 2-Dong 709-No, 1117-No, 1118-No (Gasam-Dong, IT Castle),

98, Gasam digital 2-ro, Geumcheon-gu, Seoul, 08506, Korea

Место производства медицинского изделия

Rmedica Co., Ltd., 2-Dong 709-No, 1117-No, 1118-No (Gasam-Dong, IT Castle),

98, Gasam digital 2-ro, Geumcheon-gu, Seoul, 08506, Korea

Номер регистрационного досье № РД-51764/54174 от 01.09.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.50.190

приказом Росздравнадзора от 07 сентября 2022 года № 8348

допущено к обращению на территории Российской Федерации

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

**Д.Ю. Павлюков**

0064687