



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 августа 2022 года № ФСР 2009/06177

На медицинское изделие

Устройство для дренирования плевральной полости однократного применения
по ТУ 9398-060-00480230-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью Химико-фармацевтический концерн
"Медполимер" (ООО ХФК "Медполимер"),

Россия, 195279, Санкт-Петербург, Индустриальный пр-кт, д. 86, литера А, ком. 73

Производитель

Акционерное общество "Фирма Медполимер" (АО "Фирма Медполимер"),

Россия, 195279, Санкт-Петербург, вн.тер.г. муниципальный округ Ржевка,
Индустриальный пр-кт, д. 86, литера А

Место производства медицинского изделия

АО "Фирма Медполимер", Россия, 195279, Санкт-Петербург, Индустриальный
пр-кт, д. 86, литера А

Номер регистрационного досье № РД-51599/56587 от 22.08.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.110



приказом Росздравнадзора от 29 августа 2022 года № 8044
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0064832