



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 13 марта 2023 года № РЗН 2023/19789

На медицинское изделие

Рециркулятор воздуха ультрафиолетовый бактерицидный
закрытого типа В120 по ТУ 32.50.50-001-44077073-2021

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "БИОФАРМ"
(ООО "БИОФАРМ"), Россия,
170039, г. Тверь, ул. Виноградова, д. 8, пом. 38

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "БИОФАРМ"
(ООО "БИОФАРМ"), Россия,
170039, г. Тверь, ул. Виноградова, д. 8, пом. 38

Место производства медицинского изделия

ООО "БИОФАРМ", Россия,
170001, г. Тверь, ул. Виноградова, д. 8, пом. 38

Номер регистрационного досье № РД-53845/98770 от 27.12.2022

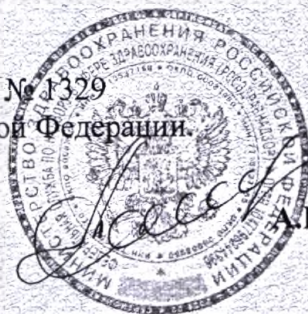
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 13 марта 2023 года № 1329
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0069883

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 13 марта 2023 года

№ РЗН 2023/19789

Лист 1

На медицинское изделие

Рециркулятор воздуха ультрафиолетовый бактерицидный закрытого типа В120
по ТУ 32.50.50-001-44077073-2021, в составе:

1. Рециркулятор - 1 шт.
2. Установка передвижная (по необходимости) - 1 шт.
3. Кабель питания - 1 шт.
4. Руководство по эксплуатации/паспорт - 1 шт.

З

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0117304