



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 сентября 2023 года № РЗН 2023/21060

На медицинское изделие

**Комплект кровопроводящих магистралей КМГФ-01
по ТУ 32.50.21-002-93503573-2020**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "ТОММ"

(АО "ТОММ"), Россия,

117303, г. Москва, вн.тер.г. м.о. Зюзино, ул. Малая Юшуньская,
д. 1, к. 1, этаж 5, пом. II, ком. 33, 34

Производитель

Акционерное общество "ТОММ"

(АО "ТОММ"), Россия,

117303, г. Москва, вн.тер.г. м.о. Зюзино, ул. Малая Юшуньская,
д. 1, к. 1, этаж 5, пом. II, ком. 33, 34

Место производства медицинского изделия

АО "ТОММ", Россия,

141981, Московская область, г. Дубна, ул. Приборостроителей,
д. 3г, стр. 1, НПК "Альфа"

Номер регистрационного досье № РД-54728/107679 от 17.02.2023

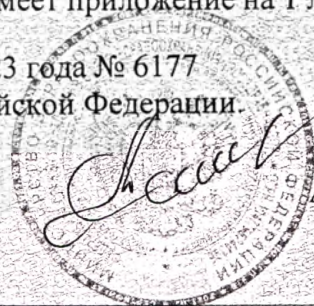
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.21.112

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 15 сентября 2023 года № 6177
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0067589

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 сентября 2023 года № РЗН 2023/21060

Лист 1

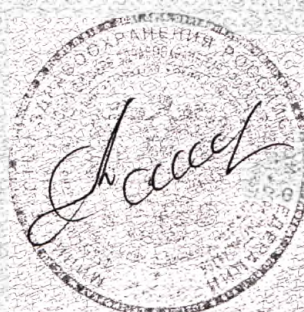
На медицинское изделие

Комплект кровопроводящих магистралей КМГФ-01
по ТУ 32.50.21-002-93503573-2020, в составе:

1. Кровопроводящая магистраль - 1 шт.
2. Магистраль плазмы - 1 шт.
3. Контейнер плазмы - 1 шт.
4. Инструкция по применению - 1 экз. на 25 шт.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0127799