



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 мая 2023 года

№ РЗН 2016/4739

На медицинское изделие

Устройство для удаления лейкоцитов из эритроцитной массы и цельной консервированной крови «Лейкосорб», вариант исполнения: «Лейкосорб -1К», по ТУ 9464-018-70440344-2014

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"), Россия, 620102, Свердловская обл., г.о. город Екатеринбург, г. Екатеринбург, ул. Посадская, стр. 23, офис 204

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"), Россия, 620102, Свердловская обл., г.о. город Екатеринбург, г. Екатеринбург, ул. Посадская, стр. 23, офис 204

Место производства медицинского изделия

ООО "Виробан", Россия, 141981, Московская обл., г. Дубна, ул. Приборостроителей, д. 3а

Номер регистрационного досье № РД-55717/32204 от 26.04.2023

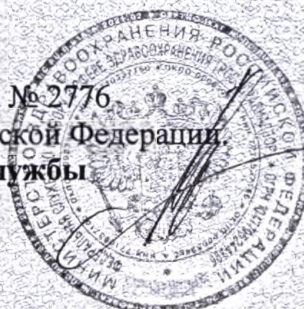
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.13.190

приказом Росздравнадзора от 03 мая 2023 года № 2776

допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0070231