



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 июля 2024 года № РЗН 2024/23180

На медицинское изделие

Средство перевязочное гемостатическое "Хелпоцетин Био", стерильное
по ТУ 21.20.24-003-98448790-2022

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Фарм-Медик"

(ООО "Фарм-Медик"), Россия,

150044, Ярославская область, г.о. город Ярославль район, г. Ярославль,
пр-кт Октября, зд. 78, офис 7, лит. Ч

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Фарм-Медик"

(ООО "Фарм-Медик"), Россия,

150044, Ярославская область, г.о. город Ярославль район, г. Ярославль,
пр-кт Октября, зд. 78, офис 7, лит. Ч

Место производства медицинского изделия

ООО "Фарм-Медик", Россия,

150003, Ярославская область, г. Ярославль, пр-кт Октября, зд. 78, лит. Ч, эт. 1

Номер регистрационного досье № РД-61071/108488 от 26.02.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.24.161

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 24 июля 2024 года № 4190
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0074888

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 24 июля 2024 года

№ РЗН 2024/23180

Лист 1

На медицинское изделие

**Средство перевязочное гемостатическое "Хелпоцетин Био", стерильное
по ТУ 21.20.24-003-98448790-2022, в составе:**

1. Варианты исполнения:

1.1. Средство перевязочное гемостатическое «Хелпоцетин Био», стерильное,
в гранулах - 5 г.

1.2. Средство перевязочное гемостатическое «Хелпоцетин Био», стерильное,
в гранулах - 15 г.

1.3. Средство перевязочное гемостатическое «Хелпоцетин Био», стерильное,
в гранулах - 25 г.

1.4. Средство перевязочное гемостатическое «Хелпоцетин Био», стерильное,
в гранулах - 35 г.

2. Инструкция по применению - 1 экз. на транспортную упаковку.

3. Упаковочный лист - 1 экз. на транспортную упаковку.

Handwritten signature

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0144757