



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 17 мая 2024 года № РЗН 2024/22658

На медицинское изделие

Раствор ксилола HistoSafe® по ТУ 21.20.23-075-89079081-2023

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ЭргоПродакшн"
(ООО "ЭргоПродакшн"), Россия,

199106, Санкт-Петербург, Шкиперский проток, д. 14, к. 39, литера Н

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ЭргоПродакшн"
(ООО "ЭргоПродакшн"), Россия,

199106, Санкт-Петербург, Шкиперский проток, д. 14, к. 39, литера Н

Место производства медицинского изделия

ООО "ЭргоПродакшн", Россия, 199106, Санкт-Петербург,
ул. Шкиперский проток, д. 14, к. 39, литера Н, эт. 1

Номер регистрационного досье № РД-62326/30098 от 15.04.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 17 мая 2024 года № 2855
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0079000

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 17 мая 2024 года

№ РЗН 2024/22658

Лист 1

На медицинское изделие

Раствор ксилола HistoSafe® по ТУ 21.20.23-075-89079081-2023,

в вариантах исполнения:

I. Вариант исполнения 1:

1. Раствор ксилола, 1 л - 1 шт.
2. Инструкция по применению изделия - 1 шт.

II. Вариант исполнения 2:

1. Раствор ксилола, 4 л - 1 шт.
2. Инструкция по применению изделия - 1 шт.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0141850