



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 сентября 2024 года № РЗН 2024/23685

На медицинское изделие

Подогреватель пробирок FGroup по ТУ 32.50.50-001-72772122-2023

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "МЦ Фемина"

(ООО "МЦ Фемина"), Россия, 119530, Москва, ш. Очаковское, д. 32, стр. 15

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "МЦ Фемина"

(ООО "МЦ Фемина"), Россия, 119530, Москва, ш. Очаковское, д. 32, стр. 15

Место производства медицинского изделия

ООО "МЦ Фемина", Россия, 119530, Москва, ш. Очаковское, д. 32, этаж 1

Номер регистрационного досье № РД-63434/43809 от 28.06.2024

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 23 сентября 2024 года № 5445
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0073657

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 23 сентября 2024 года № РЗН 2024/23685

Лист 1

На медицинское изделие

Подогреватель пробирок FGroup по ТУ 32.50.50-001-72772122-2023,

в составе:

1. Подогреватель пробирок - 1 шт.
2. Блок питания - 1 шт.
3. Сетевой шнур - 1 шт.
4. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

Л

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0145618