



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 августа 2024 года № ФСР 2009/04125

На медицинское изделие

Смесь сухих солей для приготовления концентрированных гемодиализирующих растворов для аппаратов «искусственная почка» ССС «КРЕБСПАК»
(Кислотный компонент: "МЕДЕЛЕН" КК-А-1, КК-А-103, КК-А-110, КК-А-2, КК-А-222, КК-А-227; "ЦИТРАТ" КК-Ал-1; "СУКЦИТРАТ" КК-Аля-1, КК-Аля-103, КК-Аля-110, КК-Аля-2, КК-Аля-222, КК-Аля-227)
по ТУ 9398-008-50861859-2007

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "НПО "Нефрон"
(ООО "НПО "Нефрон"), Россия,
198095, Санкт-Петербург, ул. Калинина, д. 13, литера А, помещ. 13-Н, ком. 241

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "НПО "Нефрон"
(ООО "НПО "Нефрон"), Россия,
198095, Санкт-Петербург, ул. Калинина, д. 13, литера А, помещ. 13-Н, ком. 241

Место производства медицинского изделия

ООО "НПО "Нефрон", Россия, 198320, Санкт-Петербург, г. Красное Село,
ул. Первого Мая, д. 2, литера Л, помещ. 2-Н

Номер регистрационного досье № РД-64051/52957 от 20.08.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

приказом Росздравнадзора от 22 августа 2024 года № 4806
допущено к обращению на территории Российской Федерации/

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0076648