



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 августа 2024 года № ФСР 2009/04127

На медицинское изделие

Растворы солей концентрированные диализирующие для аппаратов «искусственная почка» КДР «КРЕБСОЛ» (Кислотный компонент: "МЕДЕЛЕН" КК-А-110; "ЦИТРАТ" КК-Ал-1; "СУКЦИТРАТ" КК-Аля-1; "АЦИДОСОЛ" КК-Ах-1) по ТУ 9398-006-50861859-2007

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-64047/52950 от 20.08.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2б

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

приказом Росздравнадзора от 23 августа 2024 года № 4849
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0076645