



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 августа 2024 года № ФСР 2009/04124

На медицинское изделие

Смесь сухих солей с глюкозой для приготовления концентрированных гемодиализирующих растворов для аппаратов «искусственная почка» СССР «КРЕБСПАК» (Кислотный компонент: "МЕДЕЛЕН" ККг-А-1, ККг-А-116, ККг-А-2, "ЦИТРАТ" ККг-Ал-1, "СУКЦИТРАТ" ККг-Аля-1, ККг-Аля-2) по ТУ 9398-007-50861859-2007

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-64053/52951 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 22 августа 2024 года № 4807
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0076651