



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 декабря 2024 года № ФСР 2010/07420

На медицинское изделие

Средство перевязочное гемостатическое, «ГЕМОСТОП®», стерильное
по ТУ 9393-001-18152288-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Федеральное государственное унитарное предприятие Научно-производственный центр "Фармзащита" Федерального медико-биологического агентства (ФГУП НПЦ "Фармзащита" ФМБА России), Россия, 141402, Московская область, г.о. Химки, г. Химки, ш. Вашутинское, д. 11

Производитель

Федеральное государственное унитарное предприятие Научно-производственный центр "Фармзащита" Федерального медико-биологического агентства (ФГУП НПЦ "Фармзащита" ФМБА России), Россия, 141402, Московская область, г.о. Химки, г. Химки, ш. Вашутинское, д. 11

Место производства медицинского изделия

ФГУП НПЦ "Фармзащита" ФМБА России, Россия, 141402, Московская область, г.о. Химки, г. Химки, ш. Вашутинское, д. 11, стр. 6

Номер регистрационного досье № РД-66029/75131 от 17.12.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.50.190

приказом Росздравнадзора от 24 декабря 2024 года № 7282
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0083142