



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 февраля 2025 года № ФСЗ 2009/05610

На медицинское изделие

Системы: инфузионная и трансфузионная

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Обществу с ограниченной ответственностью "Парамед Консалтинг"

(ООО "Парамед Консалтинг"), Россия,

620144, Свердловская обл., г.о. город Екатеринбург, г. Екатеринбург,

ул. Московская, д. 249

Производитель

"Бэрпу Медикал Технолоджи Ко., Лтд.", КНР,

Berpu Medical Technology Co., Ltd., No. 7 JinShui Road, Wenzhou Industrial Park,
Zhejiang Province, Wenzhou 325013, China

Место производства медицинского изделия

Berpu Medical Technology Co., Ltd., No. 7 JinShui Road, Wenzhou Industrial Park,
Zhejiang Province, Wenzhou 325013, China

Номер регистрационного досье № РД-66739/98052 от 23.01.2025

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

приказом Росздравнадзора от 03 февраля 2025 года № 438
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0083703