



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ  
от 05 сентября 2018 года № ФСР 2010/08196**

На медицинское изделие

**Размораживатель свежемороженой плазмы автоматический со световой и звуковой сигнализацией РП4-02-"БФА" по ТУ 9452-040-17214768-2010**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Биофизическая аппаратура" (ООО "БФА"), Россия, 127591, Москва, ул. Дубнинская, д. 79 Б, стр. 2, пом. 1-11, 13-15**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Биофизическая аппаратура" (ООО "БФА"), Россия, 127591, Москва, ул. Дубнинская, д. 79 Б, стр. 2, пом. 1-11, 13-15**

Место производства медицинского изделия

**ООО "БФА", Россия, 127591, Москва, ул. Дубнинская, д. 79 Б, стр. 2**

Номер регистрационного досье № РД-23500/45028 от 30.08.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2а**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **32.50.50.000**

приказом Росздравнадзора от 05 сентября 2018 года № 5983  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**Д.Ю. Павлюков**

**0040409**