



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 07 сентября 2018 года № ФСР 2010/08195

На медицинское изделие  
Размораживатель свежемороженой плазмы автоматический со световой  
и звуковой сигнализацией РИ2-01-"БФА" по ТУ 9452-037-17214768-2010

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

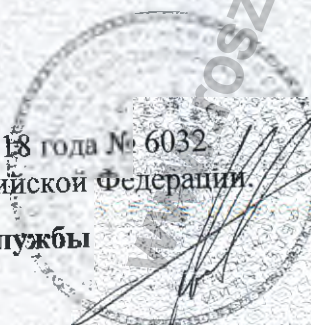
Номер регистрационного досье № РД-23507/45025 от 30.08.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.50.000

приказом Росздравнадзора от 07 сентября 2018 года № 6032  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0040412