



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ  
№ РЗН 2013/713**

от 16 июля 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Обществу с ограниченной ответственностью «Научно-производственное  
предприятие Биотех-М» (ООО «НПП Биотех-М»), Россия,  
123181, Москва, ул. Маршала Катукова, д. 5  
и подтверждает, что медицинское изделие  
Плазмодифильтр «Гемос-ПФС» по ТУ 9444-007-17669405-2012  
производства

Обществу с ограниченной ответственностью «Научно-производственное  
предприятие Биотех-М» (ООО «НПП Биотех-М»), Россия,  
123181, Москва, ул. Маршала Катукова, д. 5  
место производства:  
123181, Москва, ул. Маршала Катукова, д. 5

класс потенциального риска 2б

ОКП 94 4480

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 37552 от 25.10.2012

приказом Росздравнадзора от 16 июля 2013 года № 3223-Пр/13  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко



0001742