



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 16 июля 2008 года № ФСЗ 2008/01792

На медицинское изделие
**Центрифуга медицинская лабораторная LMC-3000 с принадлежностями:
ротор R-2, ротор R-6, ротор R-12/10, ротор R-12/15**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**Общество с ограниченной ответственностью ООО "Биосан" (ООО "Биосан"),
Латвия,
SIA "BIOSAN", LV-1067, г. Рига, ул. Ратсупитес, д. 1**

Производитель
**Общество с ограниченной ответственностью ООО "Биосан" (ООО "Биосан"),
Латвия,
SIA "BIOSAN", LV-1067, г. Рига, ул. Ратсупитес, д. 1**

Место производства медицинского изделия
SIA "BIOSAN", Латвия, LV-1067, г. Рига, ул. Ратсупитес, д. 1

Номер регистрационного досье № 28296 от 26.06.2008

Вид медицинского изделия -

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

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 4370**

приказом Росздравнадзора от 16 июля 2008 года № 5521-Пр/08
и приказом от 14 октября 2016 года № 11195 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.В. Пархоменко

0025243