



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 июня 2021 года № ФСЗ 2008/01399

На медицинское изделие

Шейкер-инкубатор ES-20/60 с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "Биосан", Латвия,

SIA "Biosan", Ratsupites iela 7 k-2, Riga, LV-1067, Latvia

Производитель

ООО "Биосан", Латвия,

SIA "Biosan", Ratsupites iela 7 k-2, Riga, LV-1067, Latvia

Место производства медицинского изделия

SIA "Biosan", Ratsupites iela 7 k-2, Riga, LV-1067, Latvia

Номер регистрационного досье № РД-41669/32716 от 24.05.2021

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

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **32.50.50.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 июня 2021 года № 5477
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**


А.В. Самойлова

0057664

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 июня 2021 года

№ ФСЗ 2008/01399

Лист 1

На медицинское изделие

Шейкер-инкубатор ES-20/60 с принадлежностями:

1. Платформа Р-30/100.
2. Платформа Р-16/250.
3. Платформа Р-9/500.
4. Платформа Р-6/1000.
5. Платформа Р-4/2000.

И

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0084499