



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 декабря 2019 года № ФСР 2009/04736

На медицинское изделие

Бутылки стеклянные для крови, трансфузионных и инфузионных препаратов по ГОСТ 10782-85 следующих типоразмеров: П-250-2-МТО; П-450-2-МТО.

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Стекольный завод им.

Луначарского" (ООО "Стекольный завод им. Луначарского"),

Россия, 171067, Тверская обл., Бологовский р-н, п. Березайка, ул. Революции, д. 42, каб. 2

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Стекольный завод им.

Луначарского" (ООО "Стекольный завод им. Луначарского"),

Россия, 171067, Тверская обл., Бологовский р-н, п. Березайка, ул. Революции, д. 42, каб. 2

Место производства медицинского изделия

ООО "Стекольный завод им. Луначарского", Россия, 171067, Тверская обл., Бологовский р-н, п. Березайка, ул. Вокзальная, д. 1

Номер регистрационного досье № РД-30668/85504 от 25.12.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 23.13.11.114

приказом Росздравнадзора от 27 декабря 2019 года № 9889
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0047720