



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 сентября 2020 года № РЗН 2020/12091

На медицинское изделие

Стерильная пробирка АРМ для обработки цельной или разведенной крови
по ТУ 32.50.50-001-11701993-2019

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "АКТУАЛЬНЫЕ РЕШЕНИЯ В
МЕДИЦИНЕ" (ООО "АРМ"), Россия,

121205, Москва, Территория Сколково инновационного центра, ул. Нобеля, д. 7,
эт. 2, пом. 39, раб. 6

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Стерин" (ООО "Стерин"),
Россия, 140500, Московская область, г. Луховицы, ул. Пушкина, 8 км

Место производства медицинского изделия

ООО "Стерин", Россия, 140500, Московская область, г. Луховицы, ул. Пушкина,
8 км

Номер регистрационного досье № РД-31586/87939 от 26.02.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.000

приказом Росздравнадзора от 30 сентября 2020 года № 8934

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0051832