



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 ноября 2015 года № ФСР 2011/11410

На медицинское изделие

Бутылки стеклянные для крови, трансфузионных и инфузионных препаратов
по ГОСТ 10782-85

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Солнечногорский стекольный
завод" (ООО "Солстек"), Россия,
141504, Московская область, г. Солнечногорск, ул. Стеклозаводская, д. 1

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Солнечногорский стекольный
завод" (ООО "Солстек"), Россия,
141504, Московская область, г. Солнечногорск, ул. Стеклозаводская, д. 1

Место производства медицинского изделия

141504, Московская область, г. Солнечногорск, ул. Стеклозаводская, д. 1

Номер регистрационного досье № РД-8924/41781 от 21.10.2015

Вид медицинского изделия 131900

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 6156

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 ноября 2015 года № 8020
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0015254



КОПИЯ
ВЕРНА

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 ноября 2015 года № ФСР 2011/11410

Лист 1

На медицинское изделие

Бутылки стеклянные для крови, трансфузионных и инфузионных препаратов по
ГОСТ 10782-85:

следующих типов:

- П-50-2-МТО;
- П-100-2-МТО;
- П-250-2-МТО;
- П-450-2-МТО.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



M.A. Murashko
М.А. Мурашко

0014827