



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 ноября 2020 года № РЗН 2020/12532

На медицинское изделие

Держатели одноразовые "Acti-Fine®" для вакуумных систем взятия венозной крови по ТУ 32.50.50-002-00057974-2020

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Гранат Био Тех"
(ООО "Гранат Био Тех"), Россия,**

141980, Московская область, г. Дубна, ул. Академика Кадышевского, д. 10

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Гранат Био Тех"
(ООО "Гранат Био Тех"), Россия,**

141980, Московская область, г. Дубна, ул. Академика Кадышевского, д. 10

Место производства медицинского изделия

**ООО "Гранат Био Тех", Россия, 141980, Московская область, г. Дубна,
ул. Академика Кадышевского, д. 10**

Номер регистрационного досье № РД-36385/60153 от 24.09.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

приказом Росздравнадзора от 11 ноября 2020 года № 10455
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0052768