



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 февраля 2017 года № ФСР 2009/05556

На медицинское изделие

Стерилизатор паровой ГК-100-3 по ТУ 9451-159-12517820-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "Тюменский завод медицинского оборудования и инструментов" (АО "ТЗМОИ"), Россия, 625035, г. Тюмень, ул. Республики, д. 205

Производитель

Акционерное общество "Тюменский завод медицинского оборудования и инструментов" (АО "ТЗМОИ"), Россия, 625035, г. Тюмень, ул. Республики, д. 205

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-15565/70105 от 08.02.2017

Вид медицинского изделия 125810

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 5120

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 22 февраля 2017 года № 1349
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0029962

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 февраля 2017 года № ФСР 2009/05556

Лист 1

На медицинское изделие

Стерилизатор паровой ГК-100-3 по ТУ 9451-159-12517820-2009:

Место производства:

1. АО "ТЗМОИ", Россия, 625035, г. Тюмень, ул. Республики, 205: корпус 4; стр. 2; стр. 3;
стр. 4; стр. 12; стр. 16; стр. 34.

2. Филиал АО "ТЗМОИ", Россия, 109316, Москва, Волгоградский пр-кт, д. 42, корп. 5,
ком. № 6.

2

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



Д.Ю. Павлюков

0033703