



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 2б

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

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**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.

z

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0014827