



Выписка
из реестра лицензий по состоянию на 10:08 12.03.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Статус лицензии: действует;
2. Регистрационный номер лицензии: Л016-00110-77/00565822;
3. Дата предоставления лицензии: 21.01.2019;
4. Лицензирующий орган: Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения;
5. Полное и (в случае, если имеется) сокращённое наименование, в том числе фирменное наименование, и организационно-правовая форма юридического лица, адрес его места нахождения, государственный регистрационный номер записи о создании юридического лица:

Полное наименование – Федеральное бюджетное учреждение "Государственный региональный центр стандартизации, метрологии и испытаний в Красноярском крае, Республике Хакасия и Республике Тыва";

Сокращённое наименование – ФБУ "Красноярский ЦСМ";

ОПФ – Федеральное государственное бюджетное учреждение;

Адрес места нахождения – 660064, Россия, Красноярский край, г. Красноярск, ул. Академика Вавилова, д. 1А;

ОГРН – 1022402306960;

6. Идентификационный номер налогоплательщика: 2464019742;
7. Лицензируемый вид деятельности: Техническое обслуживание медицинских изделий;
8. Адреса мест осуществления лицензируемого вида деятельности с указанием выполняемых работ, оказываемых услуг, составляющих лицензируемый вид деятельности:

660010, Красноярский край, г. Красноярск, ул. Академика Вавилова, д. 5, стр. 2, пом. 5 выполняемые работы, оказываемые услуги:

Техническое обслуживание следующих групп медицинских изделий (кроме программного обеспечения, являющегося медицинским изделием) класса 2а потенциального риска применения;

ортопедические медицинские изделия;

гастроэнтерологические медицинские изделия;

реабилитационные и адаптированные для инвалидов медицинские изделия;

медицинские изделия для пластической хирургии, дерматологии и косметологии;

вспомогательные и общебольничные медицинские изделия;

стоматологические медицинские изделия;

анестезиологические и респираторные медицинские изделия;

нейрологические медицинские изделия;

сердечно-сосудистые медицинские изделия;

офтальмологические медицинские изделия;

медицинские изделия для оториноларингологии;

физиотерапевтические медицинские изделия;

медицинские изделия для *in vitro* диагностики;

медицинские изделия для акушерства и гинекологии;

урологические медицинские изделия;

радиологические медицинские изделия (в части оборудования для ультразвукового исследования):

радиологические медицинские изделия (в части оборудования для магнитно-резонансной томографии):

Техническое обслуживание групп медицинских изделий (кроме программного обеспечения, являющегося медицинским изделием) класса 2б потенциального риска применения;

хирургические инструменты, системы и сопутствующие медицинские изделия;

медицинские изделия для пластической хирургии, дерматологии и косметологии;

сердечно-сосудистые медицинские изделия;

медицинские изделия для манипуляций, восстановления тканей, органов человека;

офтальмологические медицинские изделия;

физиотерапевтические медицинские изделия;

медицинские изделия для акушерства и гинекологии;

анестезиологические и респираторные медицинские изделия;

радиологические медицинские изделия (в части оборудования для ультразвукового исследования):

радиологические медицинские изделия (в части оборудования для магнитно-резонансной томографии):

радиологические медицинские изделия (в части оборудования для рентгенотерапии):

радиологические медицинские изделия (в части рентгеновского оборудования для компьютерной томографии и ангиографии):

радиологические медицинские изделия (в части оборудования для рентгенографии и рентгеноскопии):

урологические медицинские изделия;

медицинские изделия, предназначенные для афереза;

вспомогательные и общебольничные медицинские изделия;

нейрологические медицинские изделия;
медицинские изделия для оториноларингологии;
радиологические медицинские изделия (в части гамма-диагностического,
радиотерапевтического оборудования и эмиссионной томографии);
Техническое обслуживание групп медицинских изделий (кроме программного обеспечения,
являющегося медицинским изделием) класса 3 потенциального риска применения;
урологические медицинские изделия;
медицинские изделия, предназначенные для афереза.

9. Номер и дата приказа (распоряжения) лицензирующего органа: № 2410-Э от 28.11.2024.

10. Иные установленные нормативными правовыми актами Российской Федерации сведения:
приказ/решение (переоформление лицензии) № 2410-Э от 28.11.2024; приказ/решение (внесение
изменений в лицензию) № 5613 от 30.09.2024; приказ/решение (внесение изменений в лицензию)
№ 671 от 12.02.2024; приказ/решение (переоформление лицензии) № 8482 от 24.11.2023;
приказ/решение (переоформление лицензии) № 272 от 21.01.2019; приказ/решение
(переоформление лицензии) № 8865 от 20.12.2018; приказ/решение (выдача лицензии) № 9944 от
04.12.2017; приказ/решение (переоформление лицензии) № 883 от 17.02.2014.

Выписка носит информационный характер, после ее составления в реестр лицензий могли быть
внесены изменения.

