



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 20 июля 2022 года № РЗН 2022/17816

На медицинское изделие

Магистралы кровопроводящие для гемодиализа в наборе

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Никкисо Европа ГмбХ", Германия,

Nikkiso Europe GmbH, Desbrocksriede 1, 30855 Langenhagen, Germany

Производитель

"НИККИСО КО., ЛТД.", Япония,

NIKKISO CO., LTD., 20-3, Ebisu 4-Chome, Shibuya-ku, Tokyo, 150-6022, Japan

Место производства медицинского изделия

**Nikkiso Vietnam MFG Co., Ltd., Road 19, Tan Thuan EPZ, Tan Thuan Dong Ward,
District 7, Ho Chi Minh City, Vietnam**

Номер регистрационного досье № РД-45231/77676 от 08.11.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 20 июля 2022 года № 6610
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0065979

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 20 июля 2022 года № РЗН 2022/17816

Лист 1

На медицинское изделие

Магистраль кровопроводящие для гемодиализа в наборе:

1. Магистраль артериальная.

2. Магистраль венозная.

Модели: AV18AFA-P, AV18AFA-HFP, AV18AFD-P, AV18AFA-SNP.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0105226