



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
№ РЗН 2013/202

от 04 мая 2022 года

На медицинское изделие
Сепаратор плазмы EVACLIO™

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"СБ-КАВАСУМИ ЛАБОРАТОРИЗ, ИНК.", Япония,
SB-KAWASUMI LABORATORIES, INC., 3-25-4 Tonomachi, Kawasaki-ku,
Kawasaki-shi, Kanagawa 210-8602, Japan

Производитель
"СБ-КАВАСУМИ ЛАБОРАТОРИЗ, ИНК.", Япония,
SB-KAWASUMI LABORATORIES, INC., 3-25-4 Tonomachi, Kawasaki-ku,
Kawasaki-shi, Kanagawa 210-8602, Japan

Место производства медицинского изделия
Kawasumi Laboratories (Thailand) Co., Ltd. (KORAT), 48 MU 8, Ratchasima-Chok
Chai Road, Tambon Tha Ang, Amphoe Chok Chai, Changwat Nakhon Ratchasima
30190, Thailand

Номер регистрационного досье № РД-49357/97849 от 13.04.2022

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 04 мая 2022 года № 3612
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0065289

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 04 мая 2022 года

№ РЗН 2013/202

Лист 1

На медицинское изделие
Сепаратор плазмы EVACLIO™:

Модели:

- ЕС-2С20,
- ЕС-3С20,
- ЕС-4С20.



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



Д.Ю. Павлюков

0100287