



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 мая 2022 года

№ РЗН 2015/3263

На медицинское изделие

Фракционер плазмы EVAFLUX™

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-49556/97853 от 20.04.2022

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 11 мая 2022 года № 3778
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0065666

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 мая 2022 года

№ РЗН 2015/3263

Лист 1

На медицинское изделие

Фракционер плазмы EVAFLUX™:

модели: 2A20, 3A20, 4A20, 5A20.

7
C

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0099274