



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 августа 2023 года № РЗН 2023/20934

На медицинское изделие

Фильтр для диализирующего раствора Diacap® Ultra

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Б. Браун Авитум АГ", Германия,

B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73 - 79, 34212 Melsungen, Germany

Производитель

"Б. Браун Авитум АГ", Германия,

B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73 - 79, 34212 Melsungen, Germany

Место производства медицинского изделия

**B. Braun Avitum Saxonia GmbH, Juri-Gagarin-Strasse 13, 01454 Radeberg,
Germany**

Номер регистрационного досье № РД-50370/98874 от 30.05.2022

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 23 августа 2023 года № 5509
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0073013

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 23 августа 2023 года № РЗН 2023/20934

Лист 1

На медицинское изделие

Фильтр для диализирующего раствора Diacap® Ultra,
в составе:

- Фильтр для диализирующего раствора Diacap® Ultra с инструкцией по применению
в индивидуальной упаковке - 6 шт.

Л

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0127346