



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 декабря 2022 года № РЗН 2022/19291

На медицинское изделие
Система афереза AmiCORE

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Фрезениус Каби АГ", Германия,
Fresenius Kabi AG, 61346 Bad Homburg, Germany

Производитель
"Фрезениус Каби АГ", Германия,
Fresenius Kabi AG, 61346 Bad Homburg, Germany

Место производства медицинского изделия
Fresenius HemoCare GmbH, Gruener Weg 10, 61169, Friedberg, Germany

Номер регистрационного досье № РД-49087/96771 от 06.04.2022

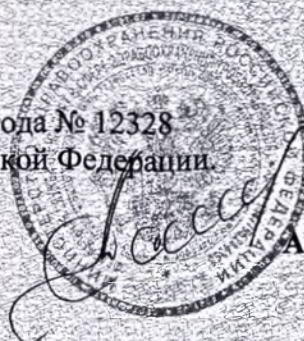
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 декабря 2022 года № 12328
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0069658

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 декабря 2022 года № РЗН 2022/19291

Лист 1

На медицинское изделие

Система афереза AmiCORE, в составе:

- Система афереза AmiCORE - 1 шт.;
- Кабель питания - 1 шт.;
- Предохранители - 2 шт.;
- Воздушный фильтр - 1 шт.;
- CD диск с эксплуатационной документацией - 1 шт.

✓

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0116095