



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 июля 2022 года № ФСЗ 2007/00007

На медицинское изделие

**Устройство для инфузионно-трансфузионной терапии:
магистраль инфузионная «Перфузор» (Perfusor)**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Б.Браун Мельзунген АГ", Германия,

B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Str. 1, 34212 Melsungen, Germany

Производитель

"Б.Браун Мельзунген АГ", Германия,

B. Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Str. 1, 34212 Melsungen, Germany

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-49060/97088 от 06.04.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 04 июля 2022 года № 5882

допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0059933

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 04 июля 2022 года

№ ФСЗ 2007/00007

Лист 1

На медицинское изделие

**Устройство для инфузионно-трансфузионной терапии:
магистраль инфузионная «Перфузор» (Perfusor):**

Место производства:

1. B. Braun Medical SAS, 13, rue Croix la Comtesse, 28400 Nogent-le-Rotrou, France.

2. B. Braun Vietnam Co., Ltd., Thanh Oai Industrial Complex, Bich Hoa Commune, Thanh Oai District, 156800 Hanoi, Vietnam.





Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0103060