



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 27 мая 2022 года № РЗН 2019/8890

На медицинское изделие
Диализатор Диакан Про (Diasar Pro)

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
см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-50145/34742 от 17.05.2022

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 27 мая 2022 года № 4665
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0065800

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 мая 2022 года

№ РЗН 2019/8890

Лист 1

На медицинское изделие

Диализатор Диакап Про (Diasap Pro), в вариантах исполнения:

1. Диакап Про (Diasap Pro) 13L.
2. Диакап Про (Diasap Pro) 16L.
3. Диакап Про (Diasap Pro) 19L.
4. Диакап Про (Diasap Pro) 13H.
5. Диакап Про (Diasap Pro) 16H.
6. Диакап Про (Diasap Pro) 19H.

Место производства:

1. B. Braun Avitum Saxonia GmbH, Juri-Gagarin-Strasse, 13, 01454 Radeberg, Germany.
2. B. Braun Avitum Saxonia GmbH, Dresdner Tor 5, 01723 Wilsdruff, Germany.

З

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0101096