



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 июля 2022 года № РЗН 2016/4452

На медицинское изделие

Система плазмафереза Аврора (Aurora Plasmapheresis System)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Фрезениус Каби АГ", Германия,

Fresenius Kabi AG, Else-Kröner-Straße 1, 61352 Bad Homburg v. d. Höhe, Germany

Производитель

"Фрезениус Каби АГ", Германия,

Fresenius Kabi AG, Else-Kröner-Straße 1, 61352 Bad Homburg v. d. Höhe, Germany

Место производства медицинского изделия

**Fresenius Kabi Warrendale, 770 Commonwealth Drive, Warrendale, Pennsylvania,
15086, USA**

Номер регистрационного досье № РД-50707/36963 от 28.06.2022

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 04 июля 2022 года № 5885
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0065476

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 04 июля 2022 года

№ РЗН 2016/4452

Лист 1

На медицинское изделие

Система плазмафереза Аврора (Aurora Plasmapheresis System):

Состав:

1. Шнур питания.
2. Крюк для мешков.
3. Крюк для флакона.
4. Предохранитель.
5. Контргайка.
6. DXT реле DVD.
7. Точка доступа WIFI.
8. Штатив для растворов.
9. Манжета давления.
10. Набор веса - 1000 г и 500 г.
11. Показатель W/HOOK & CASE.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0101469