



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 сентября 2022 года № ФСЗ 2008/02136

На медицинское изделие

Устройство одноразовое для переливания крови и кровезаменителей

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"КД Медикал ГмбХ Хоспитал Продактс", Германия,

KD Medical GmbH Hospital Products, Charlottenstrasse 65, 10117 Berlin, Germany

Производитель

"КД Медикал ГмбХ Хоспитал Продактс", Германия,

KD Medical GmbH Hospital Products, Charlottenstrasse 65, 10117 Berlin, Germany

Место производства медицинского изделия

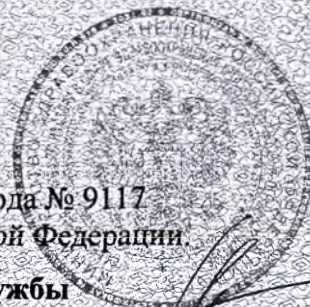
см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-51905/61107 от 07.09.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2а**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.13.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе



приказом Росздравнадзора от 27 сентября 2022 года № 9117
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0063126

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 сентября 2022 года № ФСЗ 2008/02136

Лист 1

На медицинское изделие

Устройство одноразовое для переливания крови и кровезаменителей:

Место производства:

1. KD Medical GmbH Hospital Products, Charlottenstrasse 65, 10117 Berlin, Germany.
2. Jiangsu Kanghua Medical Equipment Co., Ltd., Sanhekou, 213115 Changzhou, P.R of China.

З



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0108362