



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 октября 2022 года № ФСЗ 2011/09806

На медицинское изделие

Растворы гемодиализные ACCUSOL K+0, ACCUSOL K+2, ACCUSOL K+4

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Никкисо Бельгия бв", Бельгия,

Nikkiso Belgium bv, Industriepark 6, 3300 Tienen, Belgium

Производитель

"Никкисо Бельгия бв", Бельгия,

Nikkiso Belgium bv, Industriepark 6, 3300 Tienen, Belgium

Место производства медицинского изделия

Serumwerk Bernburg AG, Hallesche Landstrasse, 105 b, 06406 Bernburg, Germany

Номер регистрационного досье № РД-52349/72840 от 03.10.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.199

приказом Росздравнадзора от 10 октября 2022 года № 9723

допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0063896