



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 октября 2023 года № РЗН 2023/21335

На медицинское изделие
Перемешиватель тромбоцитов серии AP

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"ПРЕСВАК С.Р.Л.", Аргентина,
PRESVAC S.R.L., Calle 34 (Ex Francia) № 3917 - (1650) San Martín Buenos Aires,
Argentina

Производитель
"ПРЕСВАК С.Р.Л.", Аргентина,
PRESVAC S.R.L., Calle 34 (Ex Francia) № 3917 - (1650) San Martín Buenos Aires,
Argentina

Место производства медицинского изделия
PRESVAC S.R.L., Calle 34 (Ex Francia) № 3917 - (1650) San Martín Buenos Aires,
Argentina

Номер регистрационного досье № РД-53431/88085 от 07.12.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 11 октября 2023 года № 7054
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0073500

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 октября 2023 года № РЗН 2023/21335

Лист 1

На медицинское изделие

Перемешиватель тромбоцитов серии AP, в вариантах исполнения:

I. Перемешиватель тромбоцитов AP-48L, в составе:

1. Перемешиватель тромбоцитов.
2. Шнур сетевой съемный.
3. Руководство по эксплуатации.

II. Перемешиватель тромбоцитов AP-96L, в составе:

1. Перемешиватель тромбоцитов.
2. Шнур сетевой съемный.
3. Руководство по эксплуатации.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0130126