



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 апреля 2023 года № РЗН 2023/20077

На медицинское изделие
Гемодиализатор REXEED™

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Асахи Касей Медикал Ко., Лтд.", Япония,
Asahi Kasei Medical Co., Ltd., 1-1-2 Yurakucho, Chiyoda-ku, Tokyo, 100-0006, Japan

Производитель
"Асахи Касей Медикал Ко., Лтд.", Япония,
Asahi Kasei Medical Co., Ltd., 1-1-2 Yurakucho, Chiyoda-ku, Tokyo, 100-0006, Japan

Место производства медицинского изделия
Asahi Kasei Medical MT Corp., 2111-2 Oaza Sato, Oita-shi, Oita, 870-0396, Japan

Номер регистрационного досье № РД-53214/95180 от 28.11.2022

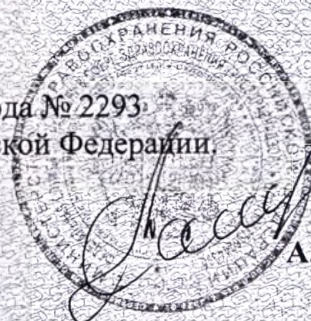
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 апреля 2023 года № 2293
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0071512

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 апреля 2023 года

№ РЗН 2023/20077

Лист 1

На медицинское изделие

Гемодиализатор REXEED™, в вариантах исполнения REXEED™-15L,
REXEED™-18L, REXEED™-21L, REXEED™-15A, REXEED™-18A,
REXEED™-21A, REXEED™-25A:

I. Состав:

1. Гемодиализатор REXEED™, 12 шт./уп. - 1 уп.
2. Инструкция по эксплуатации - 1 шт.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0119374