



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 01 августа 2023 года № РЗН 2023/20709

На медицинское изделие

**ГДФ линия магистральная стерильная однократного применения для
заместительной почечной терапии**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Б. Браун Авитум АГ", Германия,

B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73-79, 34212 Melsungen, Germany

Производитель

"Б. Браун Авитум АГ", Германия,

B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73-79, 34212 Melsungen, Germany

Место производства медицинского изделия

B. Braun Avitum Italy S.p.A., Via XXV Luglio, 11, 41037 Mirandola (MO), Italy

Номер регистрационного досье № РД-54711/107063 от 17.02.2023

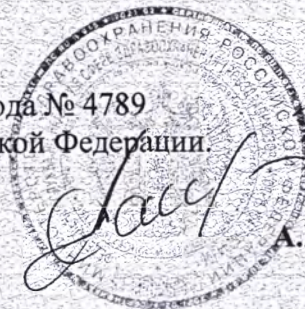
Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.50.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 01 августа 2023 года № 4789
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0072856

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

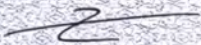
от 01 августа 2023 года № РЗН 2023/20709

Лист 1

На медицинское изделие

ГДФ линия магистральная стерильная однократного применения для
заместительной почечной терапии, в составе:

1. Линия магистральная - 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт. (на групповую упаковку).



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0123396