



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 сентября 2023 года № РЗН 2023/21041

На медицинское изделие

**Плазмэкстрактор ES315 электронный полуавтоматический под торговой
маркой Centron**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ГРУППА АЛЪЯНС"

(ООО "ГРУППА АЛЪЯНС"), Россия,

196191, Санкт-Петербург, Новоизмайловский пр-т, д. 46, корп. 2, лит. А,
пом. 4-Н, ком. №13

Производитель

"Центрон Корпорейшн", Корея,

Centron Corporation, 44 Beolmal-Ro, Dongan-Gu, Anyang, Gyeonggi-Do, 14059,
Korea

Место производства медицинского изделия

Centron Corporation, 44 Beolmal-Ro, Dongan-Gu, Anyang, Gyeonggi-Do, 14059,
Korea

Номер регистрационного досье № РД-55392/24694 от 30.03.2023

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 06 сентября 2023 года № 5968
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0074436

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 сентября 2023 года № РЗН 2023/21041

Лист 1

На медицинское изделие

Плазмоекстрактор ES315 электронный полуавтоматический под торговой
маркой **Centron**, в составе:

1. Основной блок модель ES315 - 1 шт.
2. Кабель соединительный модель E3S1213, производства Bridge Power Corp.,
Корея - 1 шт.
3. Адаптер сетевой модель JMW110KA1202F02, производства Bridge Power Corp.,
Корея - 1 шт.
4. Кабель питания модель KOCE-3 H05VV-F, производства Korea KDK Co, Ltd.,
Корея - 1 шт.
5. Руководство пользователя - 1 шт.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова
0128024