



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 декабря 2023 года № ФСЗ 2008/03249

На медицинское изделие

Набор магистралей для интенсивной терапии Dialines for Diapact
CRRT/Диалайнс для Диапакт CRPT

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Б. Браун Авитум АГ", Германия,

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

Производитель

"Б. Браун Авитум АГ", Германия,

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

Место производства медицинского изделия

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

Номер регистрационного досье № РД-59008/91406 от 15.11.2023

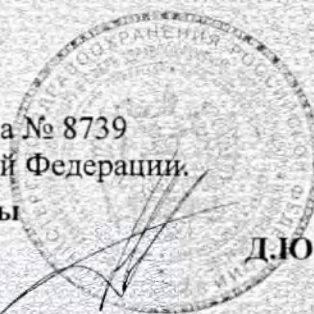
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 04 декабря 2023 года № 8739
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0069999

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 04 декабря 2023 года № ФСЗ 2008/03249

Лист 1

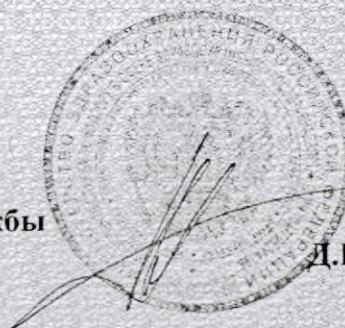
На медицинское изделие

**Набор магистралей для интенсивной терапии Dialines for Diapact CRRT/Диалайнс
для Диапакт СРРТ, варианты исполнения:**

- HF/HD-Kit (Haemofiltration/Haemodialysis-Kit);
- HF/HD-Kit pre-assembled (Haemofiltration/Haemodialysis-Kit pre-assembled);
- Recirculation HD/HFD-Kit (Recirculation Haemodialysis/High Flux Dialysis-Kit);
- PEX-Kit (Plasma Exchange-Kit);
- PAP-Kit (Plasma Absorbion-Kit);
- SCUF-Kit (Slow Continuous Ultrafiltration-Kit);
- HF/HD-Kit High Volume (Haemofiltration/Haemodialysis-Kit High Volume).

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0132317