



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 марта 2024 года № РЗН 2024/22317

На медицинское изделие

Аппарат автоматического цитоплазмафереза "Рубин"
по ТУ 26.60.13-323-65614693-2023

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР"
(ООО "ЛИДКОР"), Россия,

620102, Свердловская область, г.о. город Екатеринбург, г. Екатеринбург,
ул. Посадская, стр. 23, офис 204

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР"
(ООО "ЛИДКОР"), Россия,

620102, Свердловская область, г.о. город Екатеринбург, г. Екатеринбург,
ул. Посадская, стр. 23, офис 204

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-59243/97058 от 29.11.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 28 марта 2024 года № 1717
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0078067

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28 марта 2024 года

№ РЗН 2024/22317

Лист 1

На медицинское изделие

Аппарат автоматического цитоплазмафереза "Рубин"

по ТУ 26.60.13-323-65614693-2023, в составе:

1. Аппарат автоматического цитоплазмафереза "Рубин" - 1 шт.
2. Контейнер для биологических отходов - 2 шт.
3. Кабель питания - 1 шт.
4. Манжета (Манжета взрослая плечевая средняя с пневмокамерой из латекса с одной трубкой с кольцом (идентификационный номер AD2210), производства "Вэньчжоу Фэнжуй Медикал Инструмент Ко., Лтд.", КНР, РУ № РЗН 2020/12303) - 1 шт.
5. Шланг - удлинитель (с коннектором) для манжеты - 1 шт.
6. Адаптер колокола - 1 шт.
7. Адаптер насосов - 1 шт.
8. Съёмный носитель с программным обеспечением исполнительного протокола для заготовки тромбоконцентрата - 1 шт.
9. Съёмный носитель с программным обеспечением исполнительного протокола для проведения процедуры плазмафереза - 1 шт.
10. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

Место производства:

1. ООО "ЛИДКОР", Россия, 620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, д. 15.
2. ООО "ЛИДКОР", Россия, 141981, Московская область, г. Дубна, ул. Приборостроителей, д. 3А.

2



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова
0138108