



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 мая 2024 года

№ РЗН 2024/22702

На медицинское изделие

Мешок для сбора фильтрата - multiEffluent Bag 10 L

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Фрезениус Медикл Кеа АГ", Германия,

Fresenius Medical Care AG, Else-Kröner-Str. 1, 61352 Bad Homburg, Germany

Производитель

"Фрезениус Медикл Кеа АГ", Германия,

Fresenius Medical Care AG, Else-Kröner-Str. 1, 61352 Bad Homburg, Germany

Место производства медицинского изделия

**Kabomed For Medical Industries Company, 10th of Ramadan city, B4 piece 174,
Egypt**

Номер регистрационного досье № РД-59601/103607 от 18.12.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

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

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 27 мая 2024 года № 3026
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0078857

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 мая 2024 года

№ РЗН 2024/22702

Лист 1

На медицинское изделие

Мешок для сбора фильтрата - multiEffluent Bag 10 L, в составе:

1. Мешок для сбора фильтрата - multiEffluent Bag 10 L - 40 шт. на транспортную упаковку.
2. Инструкция по применению - 1 шт. на транспортную упаковку.

≠

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0140044