



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 марта 2024 года № ФСЗ 2012/11669

На медицинское изделие
Диализатор синтетический ELISIO-M

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Нипро Корпорейшн", Япония,
Nipro Corporation, 3-26, Senriokashinmachi, Settsu, Osaka 566-8510, Japan

Производитель
"Нипро Корпорейшн", Япония,
Nipro Corporation, 3-26, Senriokashinmachi, Settsu, Osaka 566-8510, Japan

Место производства медицинского изделия
Nipro Corporation Odate Factory, 8-7, Hanukiyachi, Niida, Odate-shi, Akita,
018-5794, Japan

Номер регистрационного досье № РД-61280/109264 от 06.03.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 марта 2024 года № 1455
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0075897

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 марта 2024 года

№ ФСЗ 2012/11669

Лист 1

На медицинское изделие

Диализатор синтетический ELISIO-M, варианты исполнения:

ELISIO-11M.

ELISIO-13M.

ELISIO-15M.

ELISIO-17M.

ELISIO-19M.

ELISIO-21M.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0137197