



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 марта 2024 года № ФСЗ 2012/12767

На медицинское изделие
Диализатор Sureflux-L

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-61278/109263 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 № 1452
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0075895

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 марта 2024 года № ФСЗ 2012/12767

Лист 1

На медицинское изделие

Диализатор Sureflux-L, варианты исполнения:

SUREFLUX-11L.
SUREFLUX-13L.
SUREFLUX-15L.
SUREFLUX-17L.
SUREFLUX-19L.
SUREFLUX-21L.
SUREFLUX-110L.
SUREFLUX-130L.
SUREFLUX-150L.
SUREFLUX-170L.
SUREFLUX-190L.
SUREFLUX-210L.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0137195