



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 марта 2024 года № ФСЗ 2010/07249

На медицинское изделие

**Материалы расходные к оборудованию для глицеролизации и
деглицеролизации эритроцитов крови АСР 215**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Гемонетикс Корпорейшн", США,

Haemonetics Corporation, 125 Summer Street, Boston, MA 02110, USA

Производитель

"Гемонетикс Корпорейшн", США,

Haemonetics Corporation, 125 Summer Street, Boston, MA 02110, USA

Место производства медицинского изделия

Haemonetics México Manufacturing S. de R.L. de C.V., Calle Colinas No. 11731

Secc. Colinas, Parque Industrial el Florido, 22244 Tijuana, B.C., Mexico

Номер регистрационного досье № РД-61742/110435 от 22.03.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 марта 2024 года № 1667
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0075781

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 марта 2024 года

№ ФСЗ 2010/07249

Лист 1

На медицинское изделие

Материалы расходные к оборудованию для глицеролизации и деглицеролизации эритроцитов крови АСР 215:

1. Магистраль для глицеролизации эритроцитов, модель 00225-00.
2. Магистраль для деглицеролизации эритроцитов, модели 00235-00, 00236-00.

2



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0137515