



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 12 апреля 2024 года № РЗН 2013/359

На медицинское изделие

Аппарат автоматического донорского плазмофереза PCS-2

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

**Sanmina-SCI Systems (Malaysia) Sdn., Bhd., 202 Lorong Perusahaan Maju 9, Bukit
Tengah Industrial Park, Perai Penang, 13600, Malaysia**

Номер регистрационного досье № РД-62044/110573 от 01.04.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.13.190

приказом Росздравнадзора от 12 апреля 2024 года № 2083
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0078135