



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 12 апреля 2024 года № РЗН 2016/3763

На медицинское изделие

Аппарат автоматического цитоплазмафереза MCS+

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-62043/110600 от 01.04.2024

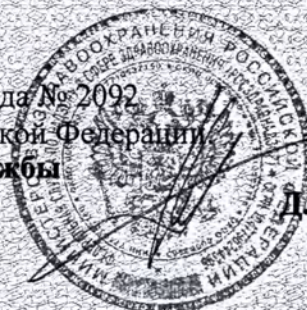
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.60.13.190

приказом Росздравнадзора от 12 апреля 2024 года № 2092

допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0078134