



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 апреля 2024 года № РЗН 2015/3191

На медицинское изделие

Материалы расходные к аппарату MCS+ фирмы Haemonetics

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Гемонетикс С.А.", Швейцария,

Haemonetics S.A., Signy Centre, Rue des Fléchères 6, 1274 Signy-Centre, Switzerland

Производитель

"Гемонетикс С.А.", Швейцария,

Haemonetics S.A., Signy Centre, Rue des Fléchères 6, 1274 Signy-Centre, Switzerland

Место производства медицинского изделия

**Haemonetics Malaysia Sdn. Bhd., PMT 727, Persiaran Cassia Selatan 1, Taman
Perindustrian Batu Kawan, 14100 Simpang Ampat, Penang, Malaysia**

Номер регистрационного досье № РД-62209/110581 от 08.04.2024

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 22 апреля 2024 года № 2267
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0078712

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 апреля 2024 года

№ РЗН 2015/3191

Лист 1

На медицинское изделие

Материалы расходные к аппарату MCS+ фирмы Haemonetics,
варианты исполнения:

1. Контейнеры для получения, транспортировки, хранения и переливания тромбоцитов, эритроцитов и плазмы с PLT&RBC фильтром: 949FF-E.
2. Контейнеры для получения, транспортировки, хранения и переливания тромбоцитов и плазмы с фильтром: 997CF-E.
3. Контейнеры для получения, транспортировки, хранения и переливания концентрированных тромбоцитов и плазмы с фильтром: 999F-E.

7

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0137782