



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 апреля 2024 года № ФСЗ 2011/10247

На медицинское изделие

Контейнер сдвоенный для получения, транспортировки и хранения плазмы к аппаратам для трансфузиологии фирмы "Haemonetics", модель 622HS

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-62210/110592 от 08.04.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **32.50.13.190**

приказом Росздравнадзора от 22 апреля 2024 года № 2268
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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

Д.Ю. Павлюков

0078713