



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 октября 2024 года № РЗН 2024/23900

На медицинское изделие

Центрифуга DUOGRAFTER II для концентрирования крови, костного мозга и жировой ткани с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ФИДИА ФАРМАЦЕУТИСИ С.п.А.", Италия,

FIDIA FARMACEUTICI S.p.A., Via Ponte Della Fabbrica 3/A, 35031 Abano Terme (PD), Italy

Производитель

"ФИДИА ФАРМАЦЕУТИСИ С.п.А.", Италия,

FIDIA FARMACEUTICI S.p.A., Via Ponte Della Fabbrica 3/A, 35031 Abano Terme (PD), Italy

Место производства медицинского изделия

J.P.SELECTA, S.A.U., Autovía A2, km 585,10; 08630, ABRERA (Barcelona) SPAIN

Номер регистрационного досье № РД-64842/81272 от 15.10.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **28.29.41.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 30 октября 2024 года № 6211
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0080210

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30 октября 2024 года № РЗН 2024/23900

Лист 1

На медицинское изделие

Центрифуга DUOGRAFTER II для концентрирования крови, костного мозга и жировой ткани с принадлежностями, в составе:

1. Центрифуга DUOGRAFTER II - 1 шт.

2. Адаптер для пробирок - 4 шт.

3. Шнур питания - 1 шт.

4. Руководство пользователя - 1 шт.

Принадлежности:

1. Ротор - 1 шт.

2. Крепежная гайка - 1 шт.

3. Основание для размещения пробирок - 1 шт.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.Е. Самойлова

0150213