



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 августа 2014 года № ФСЗ 2010/06011

На медицинское изделие

Магистрالی экстракорпорального кровообращения для оксигенатора САРІОХ

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Терумо Рус"

(ООО "Терумо Рус"), Россия, 123317, Москва, ул. Тестовская д. 10

Производитель

"Терумо Юроп Н.В.", Бельгия,

Terumo Europe N.V., Interleuvenlaan 40, 3001 Leuven, Belgium

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-4619/25918 от 11.08.2014

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2а**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9377**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 августа 2014 года № 5915
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0009492

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 августа 2014 года № ФСЗ 2010/06011

Лист 1

На медицинское изделие

Магистрالی экстракорпорального кровообращения для оксигенатора САРЮХ:

Место производства:

1. Terumo Europe N.V., Interleuvenlaan 40, 3001 Leuven, Belgium.
2. Terumo UK, 3 Unity Grove, off School Lane, Knowsley Industrial Park South, Knowsley, Merseyside L34 9GT, United Kingdom.

Z

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0006840