



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 декабря 2021 года № РЗН 2021/16283

На медицинское изделие

Кьюета CDI H/S для системы мониторинга параметров крови CDI

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Обществу с ограниченной ответственностью "Терумо Рус",

(ООО "Терумо Рус"), Россия,

123112, Москва, ул. Тестовская, д. 10, эт. 13, пом. 1, ком. 5

Производитель

"Терумо Кардиоваскуляр Системс Корпорейшн", США,

**Terumo Cardiovascular Systems Corporation, 125 Blue Ball Rd, Elkton, Maryland
21921, USA**

Место производства медицинского изделия

**Terumo Cardiovascular Systems Corporation, 125 Blue Ball Rd, Elkton, Maryland
21921, USA**

Номер регистрационного досье № РД-41629/24542 от 22.05.2021

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

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.50.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 30 декабря 2021 года № 12607
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0060991

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30 декабря 2021 года № РЗН 2021/16283

Лист 1

На медицинское изделие

Кювета CDI H/S для системы мониторинга параметров крови CDI,
в вариантах исполнения:

1. Кювета CDI H/S для системы мониторинга параметров крови CDI модель 6912, размер 1/2 дюйма (1,27 см).
2. Кювета CDI H/S для системы мониторинга параметров крови CDI модель 6913, размер 3/8 дюйма (0,95 см).
3. Кювета CDI H/S для системы мониторинга параметров крови CDI модель 6914, размер 1/4 дюйма (0,64 см).



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0095153