



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 апреля 2022 года № РЗН 2022/17041

На медицинское изделие

**Датчик шунтирующий CDI с гепариновым покрытием, модель CDI510H,
для системы мониторинга параметров крови CDI**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество 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 Road, Elkton,

Maryland 21921, USA

Номер регистрационного досье № РД-41695/34320 от 25.05.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

приказом Росздравнадзора от 27 апреля 2022 года № 3490
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0065164