



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2011/11110

от 22 июня 2011 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Закрытое акционерное общество "Плазмофильтр" (ЗАО "Плазмофильтр"),
Россия, 198216, Санкт-Петербург, Ленинский проспект, д. 140
и подтверждает, что медицинское изделие

Аппарат для плазмафереза "Гемма" и система-магистраль СМ-ПФ-01 к
аппарату "Гемма" по ТУ 9444-002-49013468-2006
производства

Закрытое акционерное общество "Плазмофильтр" (ЗАО "Плазмофильтр"),
Россия, 198216, Санкт-Петербург, Ленинский проспект, д. 140
место производства:

190020, Санкт-Петербург, наб. Обводного канала, д. 134, кор. 12А

класс потенциального риска 2б

ОКП 94 4490

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 16086 от 05.05.2011

приказом Росздравнадзора от 22 июня 2011 года № 3586-Пр/11

и приказом от 06 сентября 2013 года № 4712-Пр/13 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0002904