



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 28 сентября 2012 года № ФСЗ 2009/05855

На медицинское изделие
**Аппарат автоматизированного разделения компонентов крови модели
«Trima Accel®» с принадлежностями**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**"Терумо БСТ, Инк.", США,
Terumo BCT, Inc., 10811 West Collins Avenue, Lakewood, Colorado, 80215, USA**

Производитель
**"Терумо БСТ, Инк.", США,
Terumo BCT, Inc., 10811 West Collins Avenue, Lakewood, Colorado, 80215, USA**

Место производства медицинского изделия
10811 West Collins Avenue, Lakewood, Colorado, 80215, USA

Номер регистрационного досье № 29546 от 27.08.2012

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **26**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 4470**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 28 сентября 2012 года № 1707-Пр/12
и приказом от 05 ноября 2015 года № 8147 в замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко

0014492

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

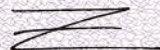
от 28 сентября 2012 года № ФСЗ 2009/05855

Лист 1

На медицинское изделие

**Аппарат автоматизированного разделения компонентов крови модели
«Trima Accel®» с принадлежностями:**

1. Комплект техдокументации к аппарату "Trima Accel®".
2. Программное обеспечение к аппарату "Trima Accel®".



Приказом от 05 ноября 2015 года № 8147 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации:

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0013749