



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 17 июля 2012 года № ФСЗ 2009/05916

На медицинское изделие

**Аппарат для сепарации компонентов крови модели "Spectra Optia®" 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 № 19424 от 08.06.2012

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 17 июля 2012 года № 158-Пр/12

и приказом от 20 октября 2015 года № 7564 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

**М.А. Мурашко**

0014472



**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 17 июля 2012 года

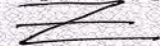
№ ФСЗ 2009/05916

Лист 1

На медицинское изделие

**Аппарат для сепарации компонентов крови модели "Spectra Optia®"  
с принадлежностями:**

1. Шнур электропитания.
2. Комплект техдокументации.
3. Программное обеспечение к аппарату для сепарации компонентов крови модели "Spectra Optia".



Приказом от 20 октября 2015 года № 7564 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**М.А. Мурашко**

0013726