



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 мая 2012 года

№ ФСЗ 2011/09920

На медицинское изделие

Центрифуги лабораторные с охлаждением (R, RC, RF, RS) и без охлаждения, модели: Handzentrifuge, Eba (15-300), Eba 20 S, Haematokrit (200-400), Mikro (20-300), Rotanta (40-550), Rotina (35-550), Rotofix (30-400), Rotofix 32A, Rotofix 46 H, Roto Silenta (630-750), Rotixa (45-700), Rotixa 50 S, Universal (32-450), с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Андреас Хеттих ГмбХ и Ко. КГ", Германия,

Andreas Hettich GmbH & Co. KG, Föhrenstraße 12, 78532 Tuttlingen, Germany

Производитель

"Андреас Хеттих ГмбХ и Ко. КГ", Германия,

Andreas Hettich GmbH & Co. KG, Föhrenstraße 12, 78532 Tuttlingen, Germany

Место производства медицинского изделия

Andreas Hettich GmbH & Co. KG, Föhrenstraße 12, 78532 Tuttlingen, Germany

Номер регистрационного досье № 12101 от 12.04.2012

Вид медицинского изделия -

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

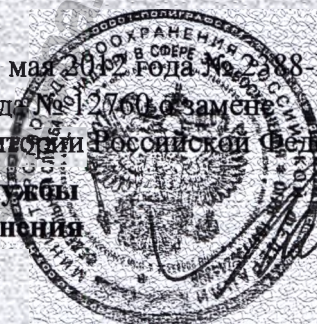
Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 4300**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 18 мая 2012 года № 288-Пр/12
и приказом от 16 ноября 2016 года № 12760-О/замени
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко



0027488

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 мая 2012 года

№ ФСЗ 2011/09920

Лист 1

На медицинское изделие

Центрифуги лабораторные с охлаждением (R, RC, RF, RS) и без охлаждения, модели: Handzentrifuge, Eba (15-300), Eba 20 S, Haematokrit (200-400), Mikro (20-300), Rotanta (40-550), Rotina (35-550), Rotofix (30-400), Rotofix 32A, Rotofix 46 H, Roto Silenta (630-750), Rotixa (45-700), Rotixa 50 S, Universal (32-450), с принадлежностями:

1. Роторы.
2. Крышки к роторам.
3. Бакет-подвески.
4. Крышки к бакет-подвескам.
5. Вставки.
6. Адаптеры.
7. Гематокритные капилляры.
8. Флаконы различной формы и емкости.
9. Пробирки различной формы и емкости.

Приказом от 16 ноября 2016 года № 12760-ОЗ изделие допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0028520