



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2008/01163

от 29 февраля 2008 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Закрытое акционерное общество "АНАЛИТИКА" (ЗАО "АНАЛИТИКА"),
Россия, 129343, Москва, пр-д Серебрякова, д. 2, корп. 1
и подтверждает, что медицинское изделие

**Наборы реагентов для определения in vitro содержания С-реактивного
белка**

производства

"Хуман ГмбХ", Германия,

HUMAN GmbH, Max-Planck-Ring 21, D-65205 Wiesbaden, Germany

место производства:

Max-Planck-Ring 21, D-65205 Wiesbaden, Germany

класс потенциального риска I

ОКП 93 9816

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 5003 от 07.02.2008

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 29 февраля 2008 года № 1328-
Пр/08

и приказом от 03 июля 2013 года № 2822-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

0001607

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

Лист 1

№ ФСЗ 2008/01163

1. Набор реагентов для определения С-реактивного белка (CRP hs).
2. Набор калибраторов (CRP hs Standard).

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
29 февраля 2008 года



М.А. Мурашко
М.А. Мурашко

0001624