



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2010/08789

от 31 декабря 2010 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Закрытое акционерное общество "АНАЛИТИКА" (ЗАО "АНАЛИТИКА"),
Россия, 129343, Москва, проезд Серебрякова, д. 2, корп. 1
и подтверждает, что медицинское изделие
Набор реагентов для биохимических исследований электролитов *in vitro*
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 1

ОКП 93 9816

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 72114 от 30.11.2010

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 31 декабря 2010 года
№ 11841-Пр/10

и приказом от 19 июня 2013 года № 2614-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

0001247

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

Лист 1

№ ФСЗ 2010/08789

Набор реагентов для биохимических исследований электролитов in vitro, варианты исполнения:

1. Набор реагентов для определения калия (Potassium liquirapid).
2. Набор реагентов для определения кальция (Calcium liquicolor).
3. Набор реагентов для определения магния (Magnesium liquicolor).
4. Набор реагентов для определения натрия (Sodium rapid).
5. Набор реагентов для определения фосфора (Phosphorus liquirapid).
6. Набор реагентов для определения хлоридов (Chloride liquicolor).
7. Набор реагентов для определения железа (Iron TPTZ liquicolor).

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
31 декабря 2010 года



М.А. Мурашко

0001226