



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2008/01171

от 28 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 экспресс-диагностики *in vitro* антител 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 № 4988 от 07.02.2008

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 28 февраля 2008 года
№ 1275-Пр/08

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

0001403

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

Лист 1

№ ФСЗ 2008/01171

1. Набор реагентов для определения антител к *Helicobacter pylori* (Hexagon *Helicobacter pylori*).
2. Набор реагентов для определения антител к микобактериям туберкулеза (Hexagon TB).

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



М.А. Мурашко

0001227