



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2008/01172

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

**Набор реагентов для определения in vitro специфического антигена
простаты (Hexagon PSA)**

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 26

ОКП 93 9816

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 4984 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.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0001404