



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2008/01173

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 *in vitro* для определения антигена хламидий 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 2б

ОКП 93 9816

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 4987 от 07.02.2008

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

и приказом от 17 июня 2013 года № 2477-Пр/13 о замене допущено к обращению  
на территории Российской Федерации.

Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения





**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

№ ФСЗ 2008/01173

Лист 1

1. Набор реагентов для определения антигена хламидий (Hexagon Chlamydia).
2. Набор реагентов для предварительной экстракции антигена хламидий (Hexagon Chlamydia Collection Devices).

*Z*

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



М.А. Мурашко

0001360