



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2009/04765

от 13 июля 2009 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 экспресс-диагностики
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 № 27941 от 11.06.2009

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 13 июля 2009 № 5571-Пр/09

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



М.А. Мурашко

0001372

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

Лист 1

№ ФСЗ 2009/04765

1. Набор реагентов для определения антигена стрептококка группы А
(Hexagon Strep A).
2. Набор реагентов для определения малярийного плазмодия Plasmodium spp.
(Hexagon Malaria Combi).
3. Набор реагентов для определения сердечной фракции тропонина I
(Hexagon Troponin Plus).

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
13 июля 2009 года



M.A. Murashko
М.А. Мурашко

0001347