



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2010/07596

от 13 августа 2010 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
Тест-полоски Combina для биохимических исследований мочи *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 № 39023 от 23.06.2010

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 13 августа 2010 года № 8061-
Пр/10

и приказом от 03 июля 2013 года № 2822-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

0001612

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

Лист 1

№ ФСЗ 2010/07596

Тест-полоски Combina для биохимических исследований мочи in vitro, варианты исполнения:

1. Тест-полоски для определения крови, билирубина, уробилиногена, кетонов, белка, нитритов, глюкозы, pH, удельного веса, лейкоцитов (Combina 10M).

2. Тест-полоски для определения крови, билирубина, уробилиногена, кетонов, белка, нитритов, глюкозы, pH, удельного веса, лейкоцитов, аскорбиновой кислоты, креатинина, микроальбумина (Combina 13).

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
13 августа 2010 года



М.А. Мурашко
М.А. Мурашко

0001631