



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2010/08787

от 31 декабря 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

**Набор реагентов для экспресс-диагностики in vitro инфекционного
моноклеоза (IM Quick test)**

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 № 71865 от 26.11.2010

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 31 декабря 2010 года
№ 11761-Пр/10

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

0001414