



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2010/08788

от 29 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-определения in vitro хорионического  
гонадотропина человека**  
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 № 71862 от 26.11.2010

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 29 декабря 2010 года  
№ 11585-Пр/10

и приказом от 19 июня 2013 года № 2614-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

0001246

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

Лист 1

№ ФСЗ 2010/08788

Набор реагентов для экспресс-определения *in vitro* хорионического гонадотропина человека, варианты исполнения:

1. Набор реагентов для определения хорионического гонадотропина человека (FERTITEX MONO).
2. Набор реагентов для определения хорионического гонадотропина человека (HEXAGON hCG 1-step).
3. Набор реагентов для определения хорионического гонадотропина человека (HUMAPREG).

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения  
29 декабря 2010 года



М.А. Мурашко

0001225