



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2010/08790

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-определения in vitro наркотических  
веществ в моче**  
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 2a

ОКП 93 9817

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 72115 от 30.11.2010

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 31 декабря 2010 года  
№ 11772-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. Мурашке

0001412

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

Лист 1

**№ ФСЗ 2010/08790**

Набор реагентов для экспресс-определения *in vitro* наркотических веществ в моче, варианты исполнения:

1. Набор реагентов для определения кокаина (HUMADRUG Cocaine (COC)).
2. Набор реагентов для определения опиатов (HUMADRUG Opiates (OPI)).
3. Набор реагентов для определения метамфетамина (HUMADRUG Methamphetamine (MET)).
4. Набор реагентов для определения каннабиноидов (HUMADRUG Cannabinoids (THC)).

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



М.А. Мурашко

0001230