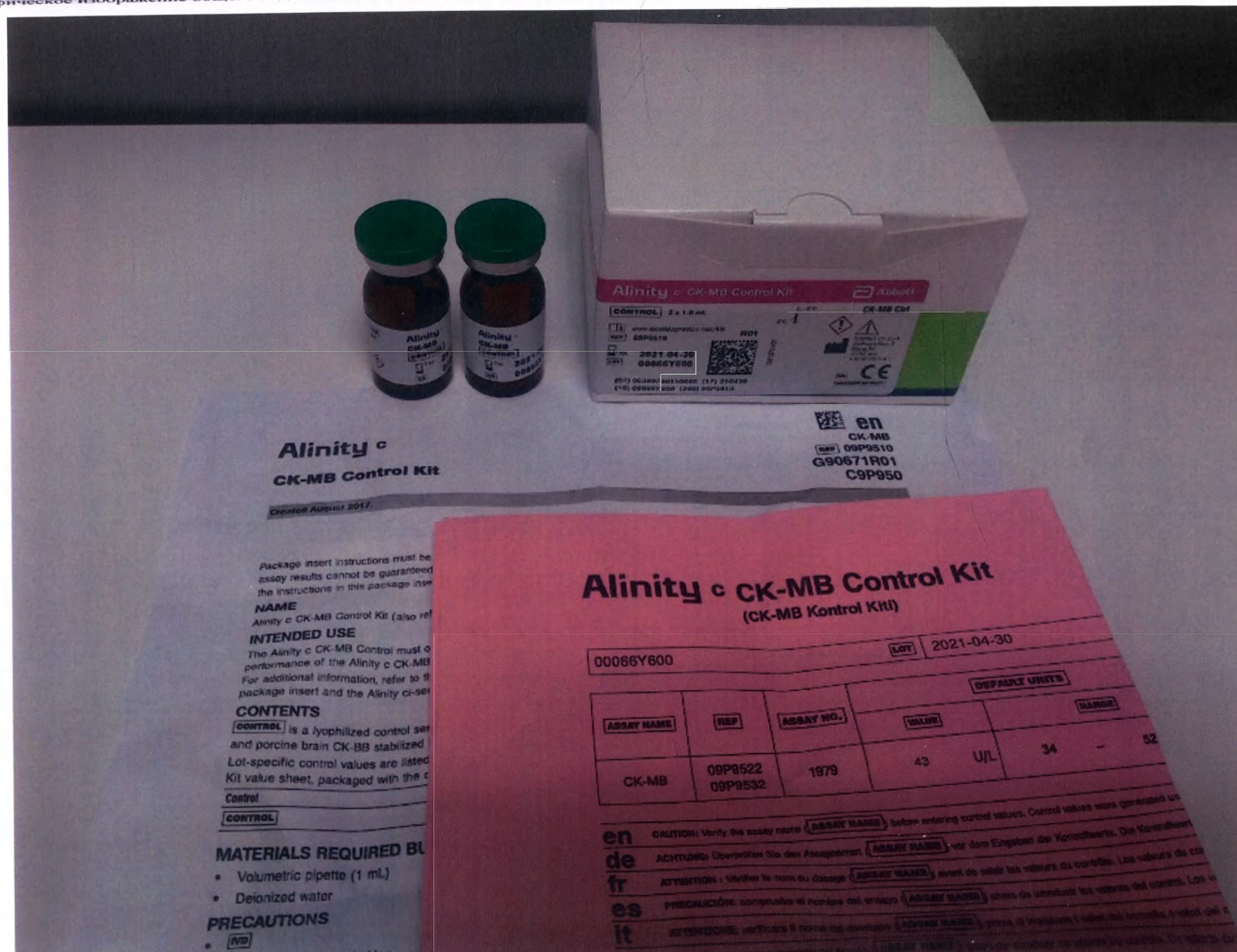


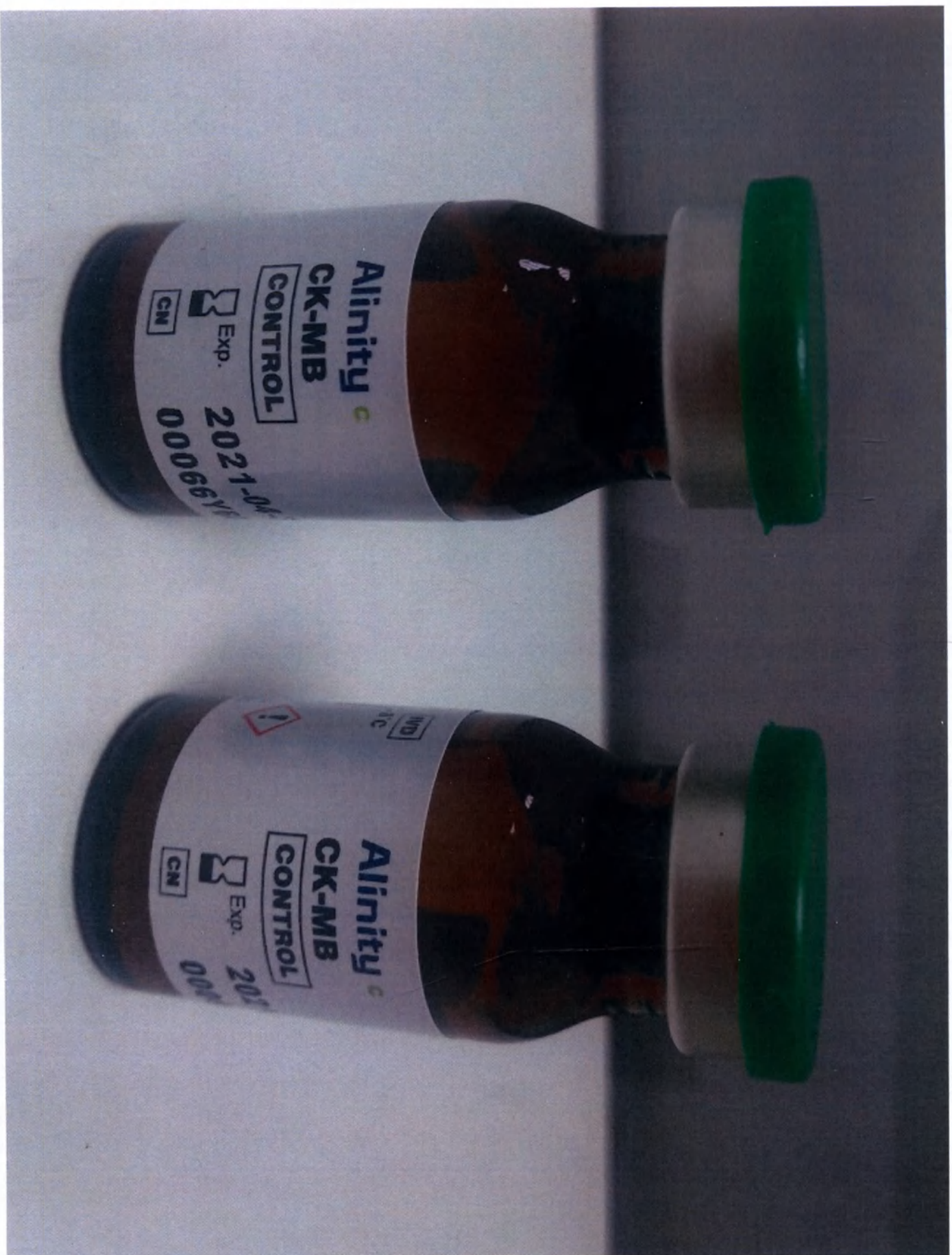
Фотографические изображения общего вида на медицинское изделие

Набор контрольных материалов для подтверждения воспроизводимости и правильности определения активности изоферментов креатинкиназы кинетическим методом в сыворотке или плазме крови человека на биохимических анализаторах Alinity с «Креатинкиназа-MB Контрольные материалы (Alinity с СК-MB Control Kit)»

(размером не менее 18 x 24 сантиметра)

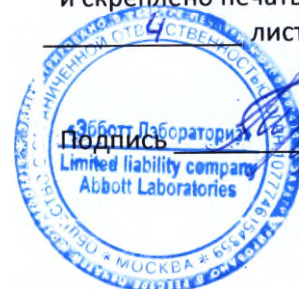






Всего прошито, пронумеровано
и скреплено печатью

4 листов



Подпись

Макет маркировки на медицинское изделие

**Набор контрольных материалов для подтверждения воспроизводимости и
правильности определения активности изоферментов креатинкиназы
кинетическим методом в сыворотке или плазме крови человека на
биохимических анализаторах Alinity с «Креатинкиназа-MB Контрольные
материалы (Alinity с СК-MB Control Kit)»**

Макет маркировки медицинского изделия для обращения на территории Российской Федерации

Креатинкиназа-MB Контрольные материалы (Alinity с CK-MB Control Kit), Кат. № 09P9510



09P9510



Набор контрольных материалов для подтверждения воспроизводимости и правильности определения активности изоферментов креатинкиназы кинетическим методом в сыворотке или плазме крови человека на биохимических анализаторах Alinity с «Креатинкиназа-MB Контрольные материалы (Alinity с CK-MB Control Kit)»

В составе:

- Контроль (Alinity с CK-MB Control) – 2 x 1,0 мл;
- инструкция по применению;
- таблица присвоенных значений.

Производитель: «СЕНТИНЕЛЬ К. С.п.А.» (SENTINEL CH. S.p.A.), Via Robert Koch, 2, Milano (MI), 20152, Italy (Италия)

Место производства: SENTINEL CH. S.p.A., Via Robert Koch, 2, Milano (MI), 20152, Italy

Страна происхождения: Италия

РУ № ____/____ от ____/____/____ / Инструкция по применению на русском языке:
www.abbottiagnostics.com/IFU/

Серия, использовать до, условия хранения указаны в графических символах. Расшифровку графических символов см. в инструкции.

Данный продукт содержит полученные от человека и/или потенциально инфекционные компоненты

Авторизованный представитель изготовителя на территории России и других стран СНГ:

Общество с ограниченной ответственностью «Эбботт Лэбораториз», 125171, Россия, г. Москва, Ленинградское шоссе, 16А, строение 1,

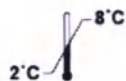
Тел: +7 (495) 258 42 70 (80); Факс: +7 (495) 258 42 71 (81)

Макет оригинальной маркировки медицинского изделия Креатинкиназа-MB Контрольные материалы (Alinity с CK-MB Control Kit), Кат. №
09P9510

CK-MB Ctrl

CONTROL

2 x 1.0 mL



Alinity с CK-MB Control Kit

CONTROL

2 x 1.0 mL



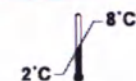
www.abbottdiagnostics.com/IFU

REF

09P9510



LOT



G90672R01

Abbott

CK-MB Ctrl



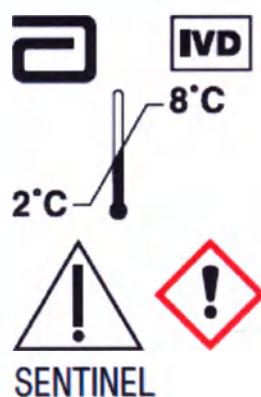
SENTINEL CH. S.p.A.
Via Robert Koch, 2
Milano (MI)
20152, Italy
+39 02 345 514 1

IVD



PRODUCT OF ITALY

Макет маркировки компонентов медицинского изделия Креатинкиназа-MB Контрольные материалы (Alinity с CK-MB Control Kit), Кат. № 09P9510



Alinity c
CK-MB
CONTROL

09P95
1.0 mL

G90673R01



Сведения о стандартах, применяемых к этикетке на МИ:

Стандарт	Наименование стандарта
ГОСТ Р ИСО 18113-1-2015	Медицинские изделия для диагностики <i>in vitro</i> . Информация, предоставляемая изготовителем (маркировка). Часть 1. Термины, определения и общие требования
ГОСТ Р ИСО 18113-2-2015	Медицинские изделия для диагностики <i>in vitro</i> – Информация, предоставляемая производителем (маркировка) – Часть 2: Реагенты для диагностики <i>in vitro</i> для профессионального применения
ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014	Изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной документации. Часть 1. Основные требования

Расшифровка символов представлена в инструкции.

всего прошито, пронумеровано
и скреплено печатью

_____ листов

