

«УТВЕРЖДАЮ»

Генеральный директор

ООО «Миндрей Медикал Рус»

 Син Чэнь

2021 г.

ФОТОГРАФИЧЕСКОЕ ИЗОБРАЖЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Материал контрольный SARS-CoV-2 IgG (P) для применения при проверке функциональных характеристик медицинского изделия для диагностики in vitro «Набор реагентов для определения антител IgG к штамму SARS-CoV-2 коронавируса иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro», лот 2020070100

Материал контрольный SARS-CoV-2 IgG (P) для применения при проверке функциональных характеристик медицинского изделия для диагностики in vitro «Набор реагентов для определения антител IgG к штамму SARS-CoV-2 коронавируса иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro», лот 2020070100, в вариантах исполнения:

1. Материал контрольный SARS-CoV-2 IgG (P) для применения при проверке функциональных характеристик медицинского изделия для диагностики in vitro «Набор реагентов для определения антител IgG к штамму SARS-CoV-2 коронавируса иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro», лот 2020070100, 0,5 мл -3 флакона, в составе:
-материал контрольный SARS-CoV-2 IgG (P) для применения при проверке функциональных характеристик медицинского изделия для диагностики in vitro «Набор реагентов для определения антител IgG к штамму SARS-CoV-2 коронавируса иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro», 0,5 мл -3 флакона



Маркировка внешней упаковки медицинского изделия «Материал контрольный SARS-CoV-2 IgG (P) для применения при проверке функциональных характеристик медицинского изделия для диагностики in vitro «Набор реагентов для определения антител IgG к штамму SARS-CoV-2 коронавируса иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro», лот 2020070100, в вариантах исполнения: 1. Материал контрольный SARS-CoV-2 IgG (P) для применения при проверке функциональных характеристик медицинского изделия для диагностики in vitro «Набор реагентов для определения антител IgG к штамму SARS-CoV-2 коронавируса иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro», лот 2020070100, 0,5 мл -3 флакона, в составе»



Макет русскоязычной маркировки медицинского изделия «Материал контрольный SARS-CoV-2 IgG (P) для применения при проверке функциональных характеристик медицинского изделия для диагностики *in vitro* «Набор реагентов для определения антител IgG к штамму SARS-CoV-2 коронавируса иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики *in vitro*», лот 2020070100, в вариантах исполнения: 1. Материал контрольный SARS-CoV-2 IgG (P) для применения при проверке функциональных характеристик медицинского изделия для диагностики *in vitro* «Набор реагентов для определения антител IgG к штамму SARS-CoV-2 коронавируса иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики *in vitro*», лот 2020070100, 0,5 мл -3 флакона, в составе»

Материал контрольный SARS-CoV-2 IgG (P) для применения при проверке функциональных характеристик медицинского изделия для диагностики *in vitro* «Набор реагентов для определения антител IgG к штамму SARS-CoV-2 коронавируса иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики *in vitro*», лот 2020070100, 0,5 мл -3 флакона, в составе:

-материал контрольный SARS-CoV-2 IgG (P) для применения при проверке функциональных характеристик медицинского изделия для диагностики *in vitro* «Набор реагентов для определения антител IgG к штамму SARS-CoV-2 коронавируса иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики *in vitro*», 0,5 мл -3 флакона;

- инструкция по применению;

-паспорт целевых значений

Регистрационное удостоверение № _____ от _____

Код партии, срок годности, условия хранения и графические символы указаны на оригинальной упаковке.

Антитела к ВИЧ 1, 2 и вирусу гепатита С и HBsAg отсутствуют.

Производитель:

Шэньчжэнь Майндрэй Био-Медикал Электроникс Ко., Лтд.

Здание "Миндрей", Кеджи 12 Роуд Саут, Промышленный парк высоких технологий, Наньшань, 518057 Шэньчжэнь, Китайская Народная Республика

Уполномоченный представитель в РФ:

ООО «Миндрей Медикал Рус», Россия, 129090, г. Москва, Олимпийский проспект, д.16, стр.5, антресоль 4, помещение I, ком.7, 11А

Тел. +7 (499) 553-60-36

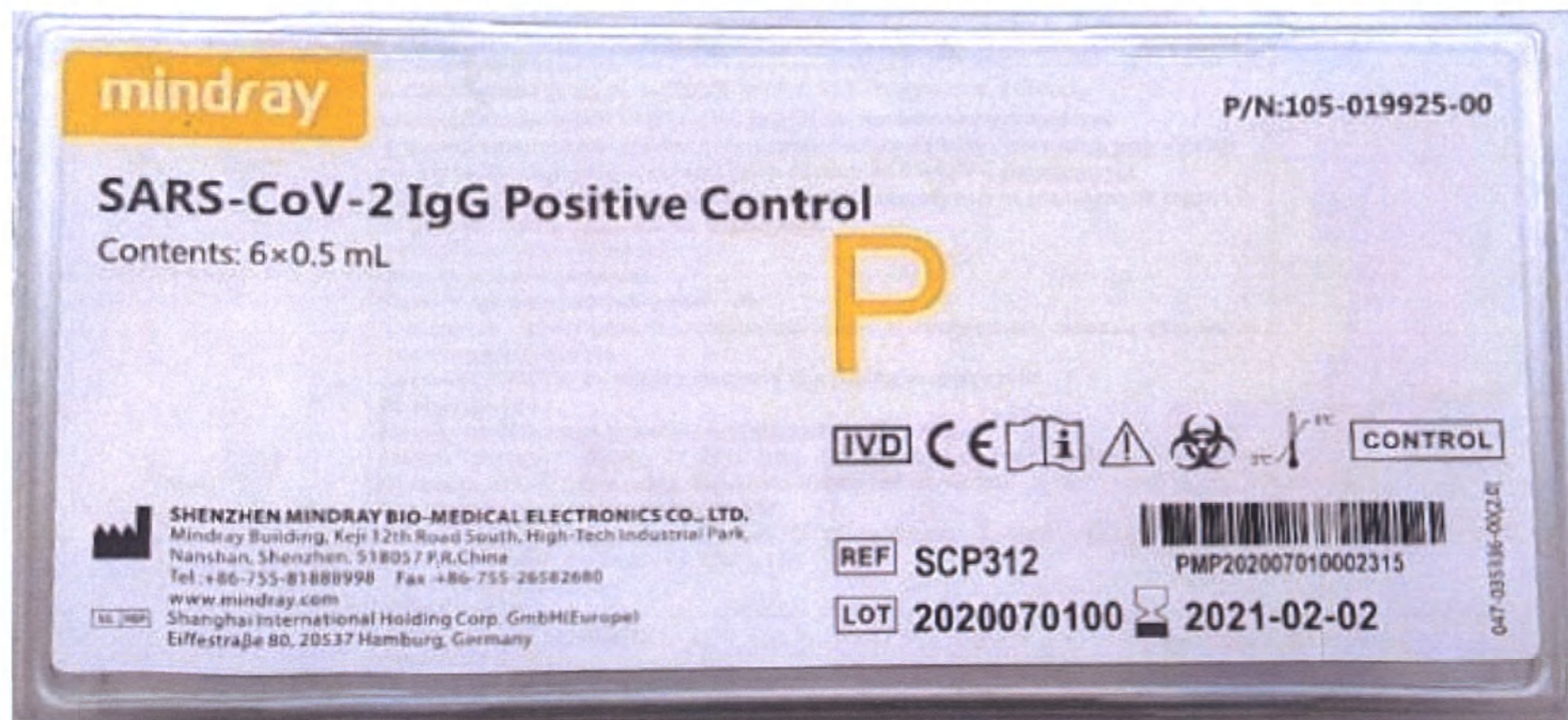
ТОЛЬКО ДЛЯ
ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО
ПРИМЕНЕНИЯ

Материал контрольный SARS-CoV-2 IgG (P) для применения при проверке функциональных характеристик медицинского изделия для диагностики *in vitro* «Набор реагентов для определения антител IgG к штамму SARS-CoV-2 коронавируса иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики *in vitro*», лот 2020070100, в вариантах исполнения:

2. Материал контрольный SARS-CoV-2 IgG (P) для применения при проверке функциональных характеристик медицинского изделия для диагностики *in vitro* «Набор реагентов для определения антител IgG к штамму SARS-CoV-2 коронавируса иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики *in vitro*», лот 2020070100, 0,5 мл - 6 флаконов, в составе:- материал контрольный SARS-CoV-2 IgG (P) для применения при проверке функциональных характеристик медицинского изделия для диагностики *in vitro* «Набор реагентов для определения антител IgG к штамму SARS-CoV-2 коронавируса иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики *in vitro*», 0,5 мл -6 флаконов



Маркировка внешней упаковки медицинского изделия «Материал контрольный SARS-CoV-2 IgG (P) для применения при проверке функциональных характеристик медицинского изделия для диагностики in vitro «Набор реагентов для определения антител IgG к штамму SARS-CoV-2 коронавируса иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro», лот 2020070100, в вариантах исполнения: 2. Материал контрольный SARS-CoV-2 IgG (P) для применения при проверке функциональных характеристик медицинского изделия для диагностики in vitro «Набор реагентов для определения антител IgG к штамму SARS-CoV-2 коронавируса иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики in vitro», лот 2020070100, 0,5 мл - 6 флаконов, в составе»



Макет русскоязычной маркировки медицинского изделия «Материал контрольный SARS-CoV-2 IgG (P) для применения при проверке функциональных характеристик медицинского изделия для диагностики *in vitro* «Набор реагентов для определения антител IgG к штамму SARS-CoV-2 коронавируса иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики *in vitro*», лот 2020070100, в вариантах исполнения: 2. Материал контрольный SARS-CoV-2 IgG (P) для применения при проверке функциональных характеристик медицинского изделия для диагностики *in vitro* «Набор реагентов для определения антител IgG к штамму SARS-CoV-2 коронавируса иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики *in vitro*», лот 2020070100, 0,5 мл - 6 флаконов, в составе»

Материал контрольный SARS-CoV-2 IgG (P) для применения при проверке функциональных характеристик медицинского изделия для диагностики *in vitro* «Набор реагентов для определения антител IgG к штамму SARS-CoV-2 коронавируса иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики *in vitro*», лот 2020070100, 0,5 мл - 6 флаконов, в составе:

- материал контрольный SARS-CoV-2 IgG (P) для применения при проверке функциональных характеристик медицинского изделия для диагностики *in vitro* «Набор реагентов для определения антител IgG к штамму SARS-CoV-2 коронавируса иммунохемилюминесцентным методом в клиническом образце на анализаторах серии CL для диагностики *in vitro*», 0,5 мл - 6 флаконов;
- инструкция по применению;
- паспорт целевых значений.

Регистрационное удостоверение №

от

Код партии, срок годности, условия хранения и графические символы указаны на оригинальной упаковке.

Антитела к ВИЧ 1, 2 и вирусу гепатита С и HBsAg отсутствуют.

Производитель:

Шэньчжэнь Майндрэй Био-Медикал Электроникс Ко., Лтд.

Здание "Миндрей", Кеджи 12 Роуд Саут, Промышленный парк высоких технологий, Наньшань, 518057 Шэньчжэнь, Китайская Народная Республика

Уполномоченный представитель в РФ:

ООО «Миндрей Медикал Рус», Россия, 129090, г. Москва, Олимпийский проспект, д.16, стр.5, антресоль 4, помещение I, ком.7, 11А

Тел. +7 (499) 553-60-36

ТОЛЬКО ДЛЯ
ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО
ПРИМЕНЕНИЯ



ПОДПИСАНО: 29.08.2017

подпись
начальника
отдела