



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 26 апреля 2022 года № РЗН 2022/16981

На медицинское изделие

Автоматическая станция пробоподготовки (Amplitech E1)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Амплитек"

(ООО "Амплитек"), Россия,

109235, Москва, ул. 1-я Курьяновская, д. 34, стр. 8, этаж 1, пом. II, комн. 42

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Амплитек"

(ООО "Амплитек"), Россия,

109235, Москва, ул. 1-я Курьяновская, д. 34, стр. 8, этаж 1, пом. II, комн. 42

Место производства медицинского изделия

ООО "Амплитек", Россия,

109235, Москва, ул. 1-я Курьяновская, д. 34, стр. 8, этаж 3, помещ. IV, ком. 1-5

Номер регистрационного досье № РД-45208/73689 от 03.11.2021

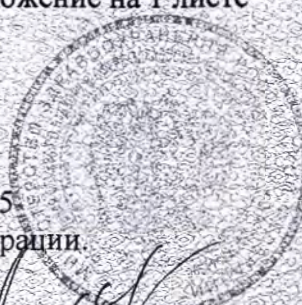
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.51.53.142

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 апреля 2022 года № 3395
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**


А.В. Самойлова

0060400

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 апреля 2022 года № РЗН 2022/16981

Лист 1

На медицинское изделие

Автоматическая станция пробоподготовки (Amplitech E1), в составе:

1. Станция - 1 шт.
2. Шнур электропитания (CEE 7/7 (евровилка) - IEC 320 C13) - 1 шт.
3. Сканер штрих-кодов (QUICKSCAN QD2430, Datalogic) - 1 шт.
4. USB-кабель (USB 2.0 Type-A - USB 2.0 Type-B) - 1 шт.
5. Адаптер для контейнеров для элюата (Кат. № 0001, ООО «Амплитек») - 2 шт.
6. Перфоратор (по чертежу ООО «Амплитек» № ЭКРО.001.01.54 Перфоратор) - 1 шт.
7. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

(подпись)

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

(подпись)

А.В. Самойлова

0100637