



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 января 2022 года № РЗН 2022/16368

На медицинское изделие

**Набор реагентов для автоматических гематологических анализаторов
МЕК-7222К, МЕК-8222К "Trialab NK"**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Триалаб",
(ООО "Триалаб"), Россия,
117321, Москва, ул. Профсоюзная, д. 152-3, офис 100**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Триалаб",
(ООО "Триалаб"), Россия,
117321, Москва, ул. Профсоюзная, д. 152-3, офис 100**

Место производства медицинского изделия

**ООО "Триалаб", Россия, 152023, Ярославская область,
г. Переславль-Залесский, ул. Магистральная, д. 10А, пом. 23**

Номер регистрационного досье № РД-45654/76070 от 29.11.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 21 января 2022 года № 308
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0060752

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 21 января 2022 года № РЗН 2022/16368

Лист 1

На медицинское изделие

Набор реагентов для автоматических гематологических анализаторов МЕК-7222К, МЕК-8222К "Trialab NK", в составе:

1. Изотонический раствор (BioDil-5 NK) - канистра (20 л.) - 4 шт.
2. Лизирующий реагент для определения лейкоцитов и гемоглобина (BioLyse NK) - канистра (1 л.) - 1 шт.
3. Лизирующий реагент для определения лейкоформулы (BioLyse-5 NK) - канистра (1 л.) - 1 шт.
4. Промывающий раствор (BioClean NK) - канистра (5 л.) - 1 шт.
5. Промывающий раствор (BioHypoclean) - флакон (1 л.) - 2 шт.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0095527