



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 июня 2022 года № РЗН 2022/17578

На медицинское изделие

Раствор промывающий серии Thrombolyzer для диагностики in vitro

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Лабораторные медицинские технологии" (ООО "ЛабМедТех"), Россия,
115230, Москва, пр-д Хлебозаводский, д. 7, стр. 10, эт. 5, пом. 521

Производитель

"Товарищество с ограниченной ответственностью
"Бенк Электроник ГмбХ энд Ко.", Германия,
Kommanditgesellschaft Behnk Elektronik GmbH & Co., Hans-Böckler-Ring 27,
22851, Norderstedt, Deutschland

Место производства медицинского изделия

BIOLABO Les Hautes Rives, 02160 Maizy, France

Номер регистрационного досье № РД-47230/85497 от 27.01.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 22 июня 2022 года № 5474
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

А.В. Самойлова

0066518

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 июня 2022 года

№ РЗН 2022/17578

Лист 1

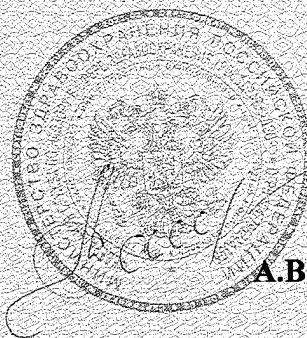
На медицинское изделие

Раствор промывающий серии Thrombolyzer для диагностики in vitro, в составе:

1. Раствор промывающий серии Thrombolyzer для диагностики in vitro во флаконах по 15 мл.
2. Инструкция по применению.

З

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



А.В. Самойлова

0105464