



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 мая 2022 года

№ РЗН 2022/17171

На медицинское изделие

**Устройство для исследования проб крови Minivette РОСТ с КЗЭДТА**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Сарштедт АГ & Ко. КГ", Германия,**

**SARSTEDT AG & Co. KG, Sarstedtstraße 1, 51588 Nümbrecht, Germany**

Производитель

**"Сарштедт АГ & Ко. КГ", Германия,**

**SARSTEDT AG & Co. KG, Sarstedtstraße 1, 51588 Nümbrecht, Germany**

Место производства медицинского изделия

**SARSTEDT AG & Co. KG, Sarstedtstraße 1, 51588 Nümbrecht-Rommelsdorf,  
Germany**

Номер регистрационного досье № РД-46410/90746 от 23.12.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 16 мая 2022 года № 3963  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**А.В. Самойлова**

**0066861**



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 16 мая 2022 года

№ РЗН 2022/17171

Лист 1

На медицинское изделие

**Устройство для исследования проб крови Minivette РОСТ с КЗЭДТА, в вариантах исполнения:**

17.2113.020, 17.2113.050, 17.2113.101, 17.2113.120, 17.2113.150, 17.2113.201.

      

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0094293