



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 августа 2022 года № РЗН 2022/17950

На медицинское изделие

**Разбавитель проб для автоматических иммунохемилюминисцентных анализаторов серии CL для диагностики in vitro**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Шэньчжэнь Майндрэй Био-Медикал Электроникс Ко., Лтд.", КНР,  
Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd., Mindray Building, Keji 12th  
Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen 518057, P.R. of China**

Производитель

**"Шэньчжэнь Майндрэй Био-Медикал Электроникс Ко., Лтд.", КНР,  
Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd., Mindray Building, Keji 12th  
Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen 518057, P.R. of China**

Место производства медицинского изделия

**Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd., 1203 Nanhuan Avenue,  
Guangming District, 518106 Shenzhen, P.R. of China.**

Номер регистрационного досье № РД-48280/93961 от 11.03.2022

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 11 августа 2022 года № 7395  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**

**Д.В. Пархоменко**

0061190

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 августа 2022 года

№ РЗН 2022/17950

Лист 1

На медицинское изделие

**Разбавитель проб для автоматических иммунохемилюминесцентных анализаторов серии CL для диагностики in vitro, варианты исполнения:**

1. Разбавитель проб для автоматических иммунохемилюминесцентных анализаторов серии CL для диагностики in vitro для автоматического разведения, в составе:
  - 1.1 Разбавитель проб для автоматических иммунохемилюминесцентных анализаторов серии CL для диагностики in vitro для автоматического разведения - 2 кассеты x 30 мл;
  - 1.2 Инструкция по применению.
2. Разбавитель проб для автоматических иммунохемилюминесцентных анализаторов серии CL для диагностики in vitro для ручного разведения, в составе:
  - 2.1 Разбавитель проб для автоматических иммунохемилюминесцентных анализаторов серии CL для диагностики in vitro для ручного разведения - 6 флаконов x 8 мл;
  - 2.2 Инструкция по применению.

W

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0095884