



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 20 июля 2022 года № РЗН 2022/17795

На медицинское изделие

Мульти-Дилуэнт 13 для анализаторов иммунохимических серии Atellica
(Atellica IM Multi-Diluent 13)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Сименс Хелскеа Диагностикас Инк.", США,
Siemens Healthcare Diagnostics Inc., 511 Benedict Avenue, Tarrytown,
NY, 10591, USA

Производитель

"Сименс Хелскеа Диагностикас Инк.", США,
Siemens Healthcare Diagnostics Inc., 511 Benedict Avenue, Tarrytown,
NY, 10591, USA

Место производства медицинского изделия

Siemens Healthcare Diagnostics Inc., 333 Coney Street, East Walpole,
MA, 02032, USA

Номер регистрационного досье № РД-46935/93772 от 18.01.2022

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 20 июля 2022 года № 6614

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0066100

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 20 июля 2022 года

№ РЗН 2022/17795

Лист 1

На медицинское изделие

Мульти-Дилуэнт 13 для анализаторов иммунохимических серии Atellica (Atellica IM Multi-Diluent 13), в составе:

1. Мульти-Дилуэнт 13 (Atellica IM Multi-Diluent 13), 10,0 мл/упаковка - 2 шт.

2



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0105553