



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 08 июня 2022 года № РЗН 2022/17502

На медицинское изделие

Раствор разбавителя изотонический I-Mag Diluent низкой ионной силы

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Закрытое акционерное общество "Научно-производственное объединение

"АСТА" (ЗАО "НПО АСТА"), Россия,

107076, Москва, ул. Стромынка, д. 18, к. 13, эт. 6, помещ. № 1

Производитель

"ДИАГАСТ С.А.С.", Франция,

DIAGAST S.A.S., 251, avenue Eugène Avinée, Eurasanté Parc, 59120 Loos, France

Место производства медицинского изделия

DIAGAST S.A.S., 251, avenue Eugène Avinée, Eurasanté Parc, 59120 Loos, France

Номер регистрационного досье № РД-47486/94653 от 07.02.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 08 июня 2022 года № 5046
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0066981

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08 июня 2022 года

№ РЗН 2022/17502

Лист 1

На медицинское изделие

**Раствор разбавителя изотонический I-Mag Diluent низкой
ионной силы, в составе:**

1. Пробирка I-Mag Diluent (50 мл) - 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0102433