



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 мая 2022 года № РЗН 2022/17152

На медицинское изделие

Раствор проточных измерений S11 для анализатора автоматического осадка мочи UD-1320

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Акционерное общество "СОЛТ" (АО "СОЛТ"),
Россия, 197046, Санкт-Петербург, ул. Чапаева, д. 3, литер Б, офис 308

Производитель

"УРИТ Медикал Электроник Ко., Лтд.", Китай,
URIT Medical Electronic Co., Ltd., № D-07, Information Industry District,
High-tech Zone, Guilin, Guangxi 541004, P.R. China

Место производства медицинского изделия

URIT Medical Electronic Co., Ltd., No. D-07 Information Industry District,
High-Tech Zone, Guilin, Guangxi 541004, P.R. China

Номер регистрационного досье № РД-48695/95970 от 24.03.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 16 мая 2022 года № 3973
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0080725