



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 октября 2022 года № РЗН 2022/18429

На медицинское изделие
Дилуент "Alinity m Diluent" для выделения нуклеиновых кислот
на анализаторе Alinity m

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Эбботт Молекуляр Инк.", США,
Abbott Molecular Inc., 1300 East Touhy Ave Des Plaines, IL 60018, USA

Производитель
"Эбботт Молекуляр Инк.", США,
Abbott Molecular Inc., 1300 East Touhy Ave Des Plaines, IL 60018, USA

Место производства медицинского изделия
Abbott Molecular Inc., 1300 East Touhy Ave Des Plaines, IL 60018, USA

Номер регистрационного досье № РД-50245/97859 от 24.05.2022

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 04 октября 2022 года № 9469
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0066282

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 04 октября 2022 года

№ РЗН 2022/18429

Лист 1

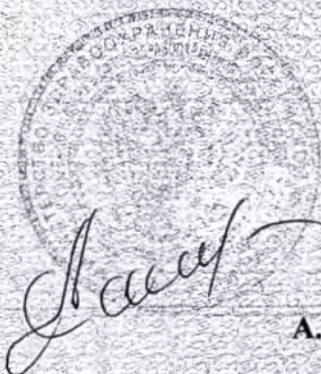
На медицинское изделие

Дилуэнт "Alinity m Diluent" для выделения нуклеиновых кислот
на анализаторе Alinity m, в составе:

1. Флакон с дилуэнт (975 мл) - 4 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0106733