



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 июля 2022 года

№ РЗН 2022/17690

На медицинское изделие

Материал контрольный гематокрита Eurotrol (Eurotrol Hct Control)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Евротрол Б.В.", Нидерланды,

Eurotrol B.V., Keplerlaan 20, 6716 BS Ede, The Netherlands

Производитель

"Евротрол Б.В.", Нидерланды,

Eurotrol B.V., Keplerlaan 20, 6716 BS Ede, The Netherlands

Место производства медицинского изделия

Eurotrol B.V., Keplerlaan 20, 6716 BS Ede, The Netherlands

Номер регистрационного досье № РД-48916/97424 от 31.03.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 07 июля 2022 года № 6083
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0066001

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 07 июля 2022 года

№ РЗН 2022/17690

Лист 1

На медицинское изделие

Материал контрольный гематокрита Eurotrol (Eurotrol Hct Control),
в вариантах исполнения:

1. Вариант исполнения 1:

- материал контрольный гематокрита Eurotrol (Eurotrol Hct Control) –
Уровень А - 10 ампул по 2, 5 мл.
- инструкция по применению

2. Вариант исполнения 2:

- материал контрольный гематокрита Eurotrol (Eurotrol Hct Control) –
Уровень В - 10 ампул по 2, 5 мл.
- инструкция по применению

3. Вариант исполнения 3:

- материал контрольный гематокрита Eurotrol (Eurotrol Hct Control) –
Уровень С - 10 ампул по 2, 5 мл.
- инструкция по применению

≡

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0107192