



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 августа 2022 года № РЗН 2022/18087

На медицинское изделие

**Набор контрольных материалов для количественного определения эстрадиола
иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке крови человека
"LIAISON® Estradiol II Gen Control Set"**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Дельрус"

(ООО "Дельрус"), Россия,

121108, Москва, ул. Ивана Франко, д. 4, к. 1, оф. 64

Производитель

"ДиаСорин, Инк.", США,

DiaSorin, Inc., 1951 Northwestern Avenue Stillwater Minnesota 55082 USA

Место производства медицинского изделия

DiaSorin, Inc., 1951 Northwestern Avenue Stillwater Minnesota 55082 USA

Номер регистрационного досье № РД-49385/97699 от 14.04.2022

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 23 августа 2022 года № 7856
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

А.В. Самойлова

0064713

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 23 августа 2022 года № РЗН 2022/18087

Лист 1

На медицинское изделие

Набор контрольных материалов для количественного определения эстрадиола иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке крови человека "LIAISON® Estradiol II Gen Control Set", в составе:

1. Контрольный материал Уровень 1 (LIAISON® Estradiol II Gen Control 1), флакон х 4,5 мл - 2 шт.
2. Контрольный материал Уровень 2 (LIAISON® Estradiol II Gen Control 2), флакон х 4,5 мл - 2 шт.
3. Лист-вкладыш - 1 шт.
4. Сертификат анализа - 1 шт.
5. Инструкция по применению - 1 шт.

≡

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0103761