



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 августа 2022 года № РЗН 2022/18076

На медицинское изделие

**Набор реагентов для количественного определения эстрадиола
иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке крови человека
"LIAISON® Estradiol II Gen"**

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 Ave Stillwater Minnesota 55082 USA

Место производства медицинского изделия

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

Номер регистрационного досье № РД-49349/97595 от 13.04.2022

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 19 августа 2022 года № 7722
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
**Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.В. Пархоменко

0064387

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 августа 2022 года № РЗН 2022/18076

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор реагентов для количественного определения эстрадиола
иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке крови человека "LIAISON®
Estradiol II Gen", в составе:**

1. Интегральный картридж с реагентами (LIAISON® Estradiol II Gen) - 1 шт.
2. Калибратор 1 (LIAISON® Estradiol II Gen Calibrator 1), флакон х 3,5 мл - 1 шт.
3. Калибратор 2 (LIAISON® Estradiol II Gen Calibrator 2), флакон х 3,5 мл - 1 шт.
4. Лист-вкладыш - 1 шт.
5. Инструкция по применению - 1 шт

≡

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0103751