



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 сентября 2022 года № РЗН 2022/18332

На медицинское изделие

Раствор промывающий для анализатора автоматического клеточного состава мочи Uscanner (E)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "Вектор-Бест-Балтика"

(АО "Вектор-Бест-Балтика"), Россия,

196240, Санкт-Петербург, вн. тер. г. муниципальный округ Новоизмайловское,
2-й Предпортовый пр-д, д. 4, лит. А, ком. 201

Производитель

"Тойобо Ко., Лтд.", Япония,

TOYOBO Co., Ltd., 2-8, Dojima Numa 2-chome, Kita-ku, Osaka, 530-8230, Japan

Место производства медицинского изделия

TOYOBO Co., Ltd., 2-8, Dojima Numa 2-chome, Kita-ku, Osaka, 530-8230, Japan

Номер регистрационного досье № РД-49118/96720 от 07.04.2022

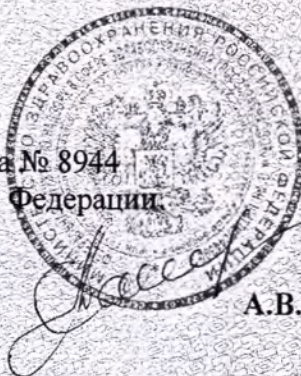
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 23 сентября 2022 года № 8944
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0064946

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 23 сентября 2022 года № РЗН 2022/18332

Лист 1

На медицинское изделие

Раствор промывающий для анализатора автоматического клеточного состава мочи Usconnector (E), в вариантах исполнения:

Вариант I, в состав:

1. Раствор промывающий для USCANNER (2 канистры по 5 л).
2. Инструкция по применению.

Вариант II, в составе:

1. Раствор промывающий 10X для USCANNER (1 канистра 5 л).
2. Инструкция по применению.

[Handwritten signature]



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0106815