



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 01 декабря 2022 года № РЗН 2022/19002

На медицинское изделие

Материал контрольный для контроля качества определения содержания карбогидрат-дефицитного трансферрина (CDT) в сыворотке крови человека методом жидкостной хроматографии "Сывороточный контроль Уровень I. CDT в сыворотке"

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Лаборатория хроматографических систем" (ООО "ХромсистемсЛаб"), Россия, 117246, Москва, Научный пр-д, д. 20, стр. 2, этаж 2, помещ. 1, ком. 22-3

Производитель

"Хромсистемс Инструментс унд Кемикалс ГмбХ", Германия,
Chromsystems Instruments & Chemicals GmbH, Am Haag 12,
82166 Gräfelfing, Germany

Место производства медицинского изделия

Chromsystems Instruments & Chemicals GmbH, Am Haag 12,
82166 Gräfelfing, Germany

Номер регистрационного досье № РД-51241/52495 от 01.08.2022

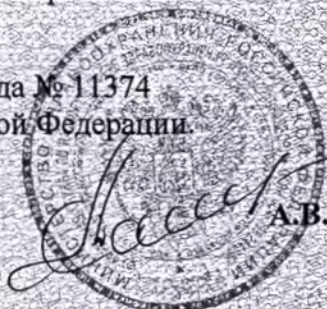
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 01 декабря 2022 года № 11374
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0067474

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 01 декабря 2022 года № РЗН 2022/19002

Лист 1

На медицинское изделие

Материал контрольный для контроля качества определения содержания карбогидрат-дефицитного трансферрина (CDT) в сыворотке крови человека методом жидкостной хроматографии "Сывороточный контроль Уровень I. CDT в сыворотке", в вариантах исполнения:

I. Вариант исполнения 1, в составе:

1. Материал контрольный для контроля качества определения содержания карбогидрат-дефицитного трансферрина (CDT) в сыворотке крови человека методом жидкостной хроматографии «Сывороточный контроль Уровень I. CDT в сыворотке», лиофилизат - 5 флаконов.

2. Вкладыш-инструкция - 1 шт.

II. Вариант исполнения 2, в составе:

1. Материал контрольный для контроля качества определения содержания карбогидрат-дефицитного трансферрина (CDT) в сыворотке крови человека методом жидкостной хроматографии «Сывороточный контроль Уровень I. CDT в сыворотке», лиофилизат - 1 флакон.

2. Вкладыш-инструкция - 1 шт.

Handwritten signature

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0111706