



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 сентября 2022 года № РЗН 2022/18360

На медицинское изделие

**Reagent Dade Actin Activated Cephaloplastin для определения активированного
частичного тромбопластинового времени**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Сименс Хелскеа Диагностика Продактс ГмбХ", Германия,

Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH,

Emil-von-Behring-Strasse, 76, 35041 Marburg, Germany

Производитель

"Сименс Хелскеа Диагностика Продактс ГмбХ", Германия,

Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH,

Emil-von-Behring-Strasse, 76, 35041 Marburg, Germany

Место производства медицинского изделия

Siemens Healthcare Diagnostics Products GmbH,

Emil-von-Behring-Strasse, 76, 35041 Marburg, Germany

Номер регистрационного досье № РД-51255/57338 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 27 сентября 2022 года № 9082
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0064957

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 сентября 2022 года № РЗН 2022/18360

Лист 1

На медицинское изделие

Реагент Dade Actin Activated Cephaloplastin для определения активированного частичного тромбопластинового времени, в вариантах исполнения:

Вариант фасовки 1:

1. Реагент Dade Actin Activated Cephaloplastin для определения активированного частичного тромбопластинового времени, 2 мл - 10 флаконов.

Вариант фасовки 2:

1. Реагент Dade Actin Activated Cephaloplastin для определения активированного частичного тромбопластинового времени, 10 мл - 10 флаконов.

З



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0106827