



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 28 сентября 2022 года № РЗН 2022/18381

На медицинское изделие
**Реагент LA 2 Confirmation для подтверждающего теста обнаружения
волчаночных антикоагулянтов**

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
DSRV Inc., 330 Waterloo Valley Road, Suite 200, 07828 Mt Olive - New Jersey, USA

Номер регистрационного досье № РД-51253/57341 от 01.08.2022

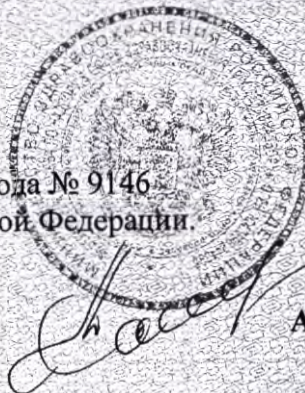
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 28 сентября 2022 года № 9146
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0063056

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28 сентября 2022 года № РЗН 2022/18381

Лист 1

На медицинское изделие

**Реагент LA 2 Confirmation для подтверждающего теста обнаружения
волчаночных антикоагулянтов, в составе:**

1. Реагент LA 2 Confirmation, 1 мл - 10 флаконов.

✓



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0107106