



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 октября 2022 года № ФСР 2008/02954

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения общей железосвязывающей способности сыворотки крови (ОЖСС ДДС) по ТУ 21.20.23.110-003-48813770-2016

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "ДИАКОН-ДС" (АО "ДИАКОН-ДС"), Россия,
142290, Московская обл., г. Пушкино, ул. Грузовая, д. 1а

Производитель

Акционерное общество "ДИАКОН-ДС" (АО "ДИАКОН-ДС"), Россия,
142290, Московская обл., г. Пушкино, ул. Грузовая, д. 1а

Место производства медицинского изделия

АО "ДИАКОН-ДС", Россия, 142290, Московская обл., г. Пушкино,
ул. Грузовая, д. 1а

Номер регистрационного досье № РД-51684/57983 от 26.08.2022

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 03 октября 2022 года № 9427
допущено к обращению на территории Российской Федерации
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0063626

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 октября 2022 года № ФСР 2008/02954

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор реагентов для определения общей железосвязывающей способности
сыворотки крови (ОЖСС ДДС) по ТУ 21.20.23.110-003-48813770-2016,**
в составе:

1. Реагент 1: насыщающий раствор, содержащий хлорид трехвалентного железа.
2. Реагент 2: карбонат магния.

В следующих комплектациях:

- 1) Реагент 1: 2 флакона (по 100 мл);
Реагент 2: 1 флакон (30 г).
- 2) Реагент 1: 4 флакона (по 100 мл);
Реагент 2: 2 флакона (по 30 г).





**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0104275