



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 июля 2023 года № РЗН 2023/20596

На медицинское изделие

**Набор реагентов для in vitro определения скрытой крови в кале
иммунотурбидиметрическим методом SENTiFIT - FOB Gold Latex**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ЛАМЕС"

(ООО "ЛАМЕС"), Россия,

109004, Москва, Тетеринский пер., д. 4, стр. 2, этаж подвал, помещ. 10

Производитель

"Сентинел ЦХ СпА" (SENTINEL), Италия,

Sentinel CH. SpA., Via Robert Koch, 2 Milano 20152, Italy

Место производства медицинского изделия

Sentinel CH. SpA, Via Robert Koch 2, Milano 20152, Italy

Номер регистрационного досье № РД-54658/106570 от 14.02.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 11 июля 2023 года № 4418
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.В. Пархоменко

0072141

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 июля 2023 года

№ РЗН 2023/20596

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор реагентов для in vitro определения скрытой крови в кале
иммунотурбидиметрическим методом SENTiFIT - FOB Gold Latex ,
в составе:**

1. РЕАГЕНТ 1 - 2 флакона х 20 мл.
2. РЕАГЕНТ 2 - 2 флакона х 20 мл.
3. Инструкция-вкладыш по применению МИ - 1 шт.

З

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0123422