



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 мая 2023 года

№ РЗН 2023/20235

На медицинское изделие

**Набор реагентов для количественного определения активности креатинкиназы
в сыворотке и плазме крови человека (CK NAC liquiUV)**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Закрытое акционерное общество "АНАЛИТИКА"

(ЗАО "АНАЛИТИКА"), Россия,

129343, Москва, пр-д Серебрякова, д. 2, к. 1

Производитель

"Хуман Гезельшафт фюр Биохемика унд Диагностика мбХ", Германия,

**Human Gesellschaft für Biochemica und Diagnostica mbH, Max-Planck-Ring 21,
65205 Wiesbaden, Germany**

Место производства медицинского изделия

**Human Gesellschaft für Biochemica und Diagnostica mbH, Max-Planck-Ring 21,
65205 Wiesbaden, Germany**

Номер регистрационного досье № РД-54083/107254 от 12.01.2023

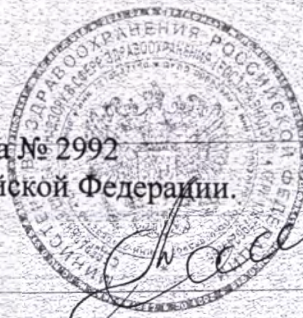
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 16 мая 2023 года № 2992
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0071819

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 16 мая 2023 года

№ РЗН 2023/20235

Лист 1

На медицинское изделие

Набор реагентов для количественного определения активности креатинкиназы в сыворотке и плазме крови человека (CK NAC liquiUV), в составе:

1. Реагент ферментативный (R1), 2 флакона по 180 тестов.
2. Раствор стабилизирующий (R2), 2 флакона по 180 тестов.
3. Раствор субстрата (R3), 2 флакона по 180 тестов.
4. Инструкция по применению, 1 шт.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0120816