



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 июня 2023 года № РЗН 2023/20336

На медицинское изделие

Дилуэнт универсальный для анализаторов гематологических автоматических
серии XN, XN-L, XT, XS, XP для диагностики in vitro
по ТУ 21.20.23-001-21488514-2022

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственное
предприятие Нейрон"

(ООО "НПП Нейрон"), Россия,

454092, г. Челябинск, ул. Елькина, д. 92А, помещ. 1

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственное
предприятие Нейрон"

(ООО "НПП Нейрон"), Россия,

454092, г. Челябинск, ул. Елькина, д. 92А, помещ. 1

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-55104/107414 от 14.03.2023

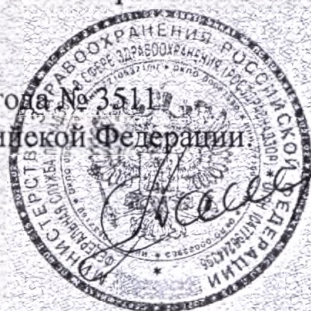
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 06 июня 2023 года № 3511
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0072135

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 июня 2023 года

№ РЗН 2023/20336

Лист 1

На медицинское изделие

**Дилуэнт универсальный для анализаторов гематологических автоматических
серии XN, XN-L, XT, XS, XP для диагностики in vitro
по ТУ 21.20.23-001-21488514-2022, варианты исполнения:**

1. Вариант исполнения Изотоник Базовый в составе:
 - Дилуэнт универсальный для диагностики in vitro, 20 л - 1 шт.;
 - Инструкция по применению - 1 шт.
2. Вариант исполнения Изотоник РЕТ в составе:
 - Дилуэнт универсальный для диагностики in vitro, 1,5 л x 2 - 1 шт.;
 - Инструкция по применению - 1 шт.
3. Вариант исполнения Изотоник ХТ-РЕТ в составе:
 - Дилуэнт универсальный для диагностики in vitro, 1,0 л - 1 шт.;
 - Инструкция по применению - 1 шт.

Место производства:

1. ООО "ФармСнаб", Россия, 454053, Челябинская область, г.о. Челябинский, г. Челябинск, внутригородской р-н Советский, тракт Троицкий, д. 60, 1 этаж.
2. B&E BIO-TECHNOLOGY CO., LTD., No.11 Jie'aisi Road, Laishan District, Yantai City, Shandong Province, China.
3. Zhejiang Xinke Medical Technology Co., Ltd., No.133, Lengshui Road, Jinpan Development Zone, Jinhua City, Zhejiang Province, P.R. China.

☞

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0119898