



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 октября 2023 года № РЗН 2023/21409

На медицинское изделие

Контроль ретикулоцитов для анализатора гематологического автоматического
"Лидлаб Енисей" серии F 8 по ТУ 21.20.23-311-65614693-2022

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР"

(ООО "ЛИДКОР"), Россия,

620102, Свердловская область, г.о. город Екатеринбург, г. Екатеринбург,

ул. Посадская, стр. 23, офис 204

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР"

(ООО "ЛИДКОР"), Россия,

620102, Свердловская область, г.о. город Екатеринбург, г. Екатеринбург,

ул. Посадская, стр. 23, офис 204

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-56064/39207 от 22.05.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

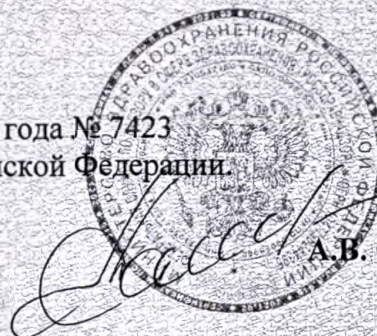
Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 24 октября 2023 года № 7423

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0067943

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 24 октября 2023 года № РЗН 2023/21409

Лист 1

На медицинское изделие

Контроль ретикулоцитов для анализатора гематологического автоматического
"Лидлаб Енисей" серии F 8 по ТУ 21.20.23-311-65614693-2022,
в вариантах исполнения:

1. Контроль ретикулоцитов Уровень 1, в составе:
 - контроль ретикулоцитов Уровень 1,3 мл - 3 шт.;
 - инструкция по применению - 1 шт.;
 - аналитический паспорт - 1 шт.
2. Контроль ретикулоцитов Уровень 2, в составе:
 - контроль ретикулоцитов Уровень 2, 3 мл - 3 шт.;
 - инструкция по применению - 1 шт.;
 - аналитический паспорт - 1 шт.
3. Контроль ретикулоцитов Уровень 3, в составе:
 - контроль ретикулоцитов Уровень 3, 3 мл - 3 шт.;
 - инструкция по применению - 1 шт.;
 - аналитический паспорт - 1 шт.

Место производства:

1. ООО "ЛИДКОР", Россия, 620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, д. 15.
2. ООО "ЛИДКОР", Россия, 141981, Московская область, г. Дубна, ул. Приборостроителей, д. 3А.

Handwritten signature

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0130615