



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 ноября 2023 года № РЗН 2019/8881

На медицинское изделие

Анализатор видеопцифровой для фотофиксации и анализа
иммунохроматографических тестов "Сармат СВ"
по ТУ 26.51.53-002-02679214-2019

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "СКАЙЛАБ"
(ООО "СКАЙЛАБ"), Россия,
125212, Москва, Ленинградское ш., д. 37, к. 1, эт. 1

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью "Микротехнологии"
(ООО "Микротехнологии"), Россия,
117042, Москва, ул. Адмирала Руднева, д. 20, офис 414

Место производства медицинского изделия
ООО "Микротехнологии", Россия, 117042, Москва, ул. Адмирала Руднева,
д. 20, офис 414

Номер регистрационного досье № РД-58815/84785 от 02.11.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 26.51.53.141

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 ноября 2023 года № 8060
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0068466

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 ноября 2023 года № РЗН 2019/8881

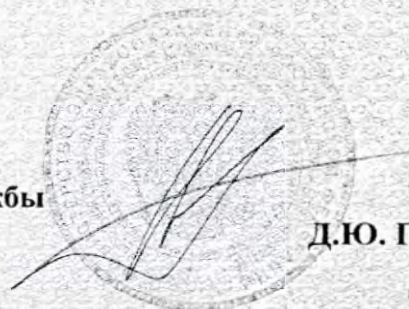
Лист 1

На медицинское изделие

**Анализатор видеопифровой для фотофиксации и анализа
иммунохроматографических тестов "Сармат СВ"
по ТУ 26.51.53-002-02679214-2019, в составе:**

- анализатор - 1 шт.;
- съемная ручка - 1 шт.;
- заглушка - 1 шт.;
- переходник для № 1 - 1 шт. (при необходимости);
- переходник для № 2 - 1 шт. (при необходимости);
- переходник для № 3 - 1 шт. (при необходимости);
- переходник для № 4 - 1 шт. (при необходимости);
- принтер - 1 шт.;
- зарядное устройство для анализатора - 1 шт.;
- зарядное устройство для принтера - 1 шт.;
- USB кабель - 1 шт.;
- термобумага для принтера - 1 шт.;
- кассета проверки работоспособности (КПР) - 1 шт.;
- NFC метка для КПР - 1 шт.;
- руководство по эксплуатации - 1 шт.;
- паспорт - 1 шт.;
- потребительская упаковка - 1 шт.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0131933