



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 мая 2024 года

№ РЗН 2024/22677

На медицинское изделие

Набор реагентов BÜHLMANN fCAL turbo Reagent Kit для количественного определения кальпротектина в образцах кала человека методом турбидиметрического анализа

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"БЮЛЬМАНН Лабораториз АГ", Швейцария,

BÜHLMANN Laboratories AG, Baselstr. 55, 4124 Schönenbuch, Switzerland

Производитель

"БЮЛЬМАНН Лабораториз АГ", Швейцария,

BÜHLMANN Laboratories AG, Baselstr. 55, 4124 Schönenbuch, Switzerland

Место производства медицинского изделия

BÜHLMANN Laboratories AG, Baselstr. 55, 4124 Schönenbuch, Switzerland

Номер регистрационного досье № РД-60105/107201 от 16.01.2024

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 21 мая 2024 года № 2915,
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0077612

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 21 мая 2024 года

№ РЗН 2024/22677

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор реагентов BÜHLMANN fCAL turbo Reagent Kit для количественного
определения кальпротектина в образцах кала человека методом
турбидиметрического анализа, в составе:**

1. Реакционный буфер (R1), флакон (35 мл.) - 1 шт.
2. Иммуночастицы (R2), флакон (7 мл.) - 1 шт.
3. Инструкция по применению - 1 шт.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0141872