



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 апреля 2024 года № РЗН 2023/19354

На медицинское изделие

**Набор реагентов для исследования фагоцитарной активности
гранулоцитов "FagoFlowEx"**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "БиоХимМак Диагностика"

(АО "БиоХимМак Диагностика"), Россия,

119311, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Раменки, пр-кт Ломоносовский,
д. 25, к. 2, помещ. 60/3

Производитель

"ЭКСБИО Прага, а.с.", Чешская Республика,

EXBIO Praha, a.s., Nad Safinou II 341, 252 50 Vestec, Czech Republic

Место производства медицинского изделия

EXBIO Praha, a.s., Nad Safinou II 341, 252 50 Vestec, Czech Republic

Номер регистрационного досье № РД-62128/108026 от 04.04.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 апреля 2024 года № 2018
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0078622

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 апреля 2024 года № РЗН 2023/19354

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор реагентов для исследования фагоцитарной активности
гранулоцитов "FagoFlowEx", в составе:**

1. E.coli - 5 флаконов.
2. ДГР 123 - 5 флаконов.
3. Контроль стимуляции - 5 флаконов.
4. Лизирующий раствор - 1 флакон.
5. Инструкция по применению.

✓

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0138801