



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 июня 2024 года № РЗН 2024/22882

На медицинское изделие

Диагностический набор для определения трансферрина (ТФ) в кале человека
экспресс-методом в составе

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "СОЛТ" (АО "СОЛТ"), Россия,
197046, Санкт-Петербург, ул. Чапаева, д. 3, литер Б, офис 308

Производитель

"Сичуань Ориентер Байотекнолоджи Ко., Лтд", Китай,
Sichuan Orienter Biotechnology Co., Ltd, No.9, Kangqiang 4th Road, Hi-Tech Zone,
Chengdu, China

Место производства медицинского изделия

Sichuan Orienter Biotechnology Co., Ltd, No.9, Kangqiang 4th Road, Hi-Tech Zone,
Chengdu, China

Номер регистрационного досье № РД-60942/108227 от 20.02.2024

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 07 июня 2024 года № 3402
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0077652

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 07 июня 2024 года

№ РЗН 2024/22882

Лист 1

На медицинское изделие

**Диагностический набор для определения трансферрина (ТФ) в кале человека
экспресс-методом в составе:**

1. Диагностический набор для определения трансферрина (ТФ) в кале человека
экспресс-методом - 2 упаковки по 25 тест-кассет.
2. Инструкция по применению - 1 шт.

2

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0142535