



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 мая 2024 года № РЗН 2024/22721

На медицинское изделие

Набор реагентов "Лидлаб Амур СК-МВ" для количественного определения миокардиального изофермента креатинкиназы (СК-МВ) в сыворотке и плазме крови человека методом иммунохемилюминесцентного анализа (ИХЛА) на анализаторе автоматическом иммунохемилюминесцентном "Лидлаб Амур" для диагностики *in vitro* по ТУ 21.20.23-274-65614693-2022

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-60317/107934 от 25.01.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 2 листах

приказом Росздравнадзора от 27 мая 2024 года № 3031  
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0077577

**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 мая 2024 года

№ РЗН 2024/22721

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор реагентов "Лидлаб Амур СК-МВ" для количественного определения миокардиального изофермента креатинкиназы (СК-МВ) в сыворотке и плазме крови человека методом иммунохемилюминесцентного анализа (ИХЛА) на анализаторе автоматическом иммунохемилюминесцентном "Лидлаб Амур" для диагностики in vitro по ТУ 21.20.23-274-65614693-2022, в вариантах исполнения:**

I. Набор реагентов на 100 тестов, в составе:

1. Картридж (в составе: Реагент парамагнитных микрочастиц (R1), 3,5 мл/уп.; Реагент меченых антител (R2), 4,0 мл/уп.) - 2 шт.
2. Калибратор 1 (CAL1), лиофилизированный, 1,0 мл/флакон - 1 шт.
3. Калибратор 2 (CAL2), лиофилизированный, 1,0 мл/флакон - 1 шт.
4. Калибратор 3 (CAL3), лиофилизированный, 1,0 мл/флакон - 1 шт.
5. Пароизоляционные крышки - 8 шт.
6. Инструкция по применению - 1 шт.
7. Аналитический паспорт - 1 шт.

II. Набор реагентов на 200 тестов, в составе:

1. Картридж (в составе: Реагент парамагнитных микрочастиц (R1), 3,5 мл/уп.; Реагент меченых антител (R2), 4,0 мл/уп.) - 4 шт.
2. Калибратор 1 (CAL1), лиофилизированный, 1,0 мл/флакон - 2 шт.
3. Калибратор 2 (CAL2), лиофилизированный, 1,0 мл/флакон - 2 шт.
4. Калибратор 3 (CAL3), лиофилизированный, 1,0 мл/флакон - 2 шт.
5. Пароизоляционные крышки - 16 шт.
6. Инструкция по применению - 1 шт.
7. Аналитический паспорт - 1 шт.

III. Набор реагентов на 500 тестов, в составе:

1. Картридж (в составе: Реагент парамагнитных микрочастиц (R1), 3,5 мл/уп.; Реагент меченых антител (R2), 4,0 мл/уп.) - 10 шт.
2. Калибратор 1 (CAL1), лиофилизированный, 1,0 мл/флакон - 5 шт.
3. Калибратор 2 (CAL2), лиофилизированный, 1,0 мл/флакон - 5 шт.
4. Калибратор 3 (CAL3), лиофилизированный, 1,0 мл/флакон - 5 шт.
5. Пароизоляционные крышки - 40 шт.
6. Инструкция по применению - 1 шт.
7. Аналитический паспорт - 1 шт.

IV. Набор реагентов на 1000 тестов, в составе:

1. Картридж (в составе: Реагент парамагнитных микрочастиц (R1), 3,5 мл/уп.; Реагент меченых антител (R2), 4,0 мл/уп.) - 20 шт.

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



**А.В. Самойлова**

0144268

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 мая 2024 года

№ РЗН 2024/22721

Лист 2

2. Калибратор 1 (CAL1), лиофилизированный, 1,0 мл/флакон - 10 шт.
3. Калибратор 2 (CAL2), лиофилизированный, 1,0 мл/флакон - 10 шт.
4. Калибратор 3 (CAL3), лиофилизированный, 1,0 мл/флакон - 10 шт.
5. Пароизоляционные крыпки - 80 шт.
6. Инструкция по применению - 1 шт.
7. 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.

2

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0139722