



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 марта 2024 года № РЗН 2024/22289

На медицинское изделие

Аналитические растворы без дериватизации NeoBase 2 (NeoBase 2 Non-derivatized Assay Solutions)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Валлак Ою", Финляндия,

Wallac Oy, Mustionkatu 6, FI-20750 Turku, Finland

Производитель

"Валлак Ою", Финляндия,

Wallac Oy, Mustionkatu 6, FI-20750 Turku, Finland

Место производства медицинского изделия

Wallac Oy, Mustionkatu 6, FI-20750 Turku, Finland

Номер регистрационного досье № РД-60995/109883 от 20.02.2024

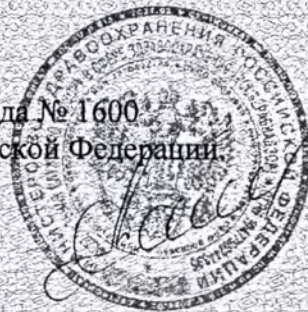
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 марта 2024 года № 1600
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0078596

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 марта 2024 года

№ РЗН 2024/22289

Лист 1

На медицинское изделие

Аналитические растворы без дериватизации NeoBase 2 (NeoBase 2 Non-derivatized Assay Solutions), в составе:

1. Растворитель проточной системы НЕО МС/МС (Neo MSMS FlowSolvent) (800 мл) - 1 флакон.
2. Экстракционный раствор NeoBase 2 (NeoBase 2 Extraction Solution) (360 мл) - 1 флакон.
3. Инструкция по применению - 1 шт.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0137688