



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 апреля 2024 года № ФСЗ 2009/05107

На медицинское изделие

Набор иммунохроматографических тест-систем для качественного определения содержания антител к вирусу гепатита С (HCV) в цельной крови, сыворотке или плазме (в полосках и кассетах) для диагностики in vitro

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Эйбон Биофарм (Ханчжоу) Ко., Лтд.", Китай,
Abon Biopharm (Hangzhou) Co., Ltd., #198 12th Street East, Hangzhou Economic & Technological Development Area, 310018 Hangzhou, People's Republic of China**

Производитель

**"Эйбон Биофарм (Ханчжоу) Ко., Лтд.", Китай,
Abon Biopharm (Hangzhou) Co., Ltd., #198 12th Street East, Hangzhou Economic & Technological Development Area, 310018 Hangzhou, People's Republic of China**

Место производства медицинского изделия

Abon Biopharm (Hangzhou) Co., Ltd., #198 12th Street East, Hangzhou Economic & Technological Development Area, 310018 Hangzhou, People's Republic of China

Номер регистрационного досье № РД-62453/110817 от 19.04.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 27 апреля 2024 года № 2494
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0078300

