



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 апреля 2024 года № РЗН 2024/22402

На медицинское изделие

**Раствор для определения наличия сукцинилацетона NeoBase 2
(NeoBase 2 Succinylacetone Assay Solution)**

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-61403/110844 от 13.03.2024

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 11 апреля 2024 года № 2056
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

А.В. Самойлова

0078459

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 апреля 2024 года № РЗН 2024/22402

Лист 1

На медицинское изделие

**Раствор для определения наличия сукцинилацетона NeoBase 2
(NeoBase 2 Succinylacetone Assay Solution), в составе:**

1. Раствор для определения наличия сукцинилацетона NeoBase 2
(NeoBase 2 Succinylacetone Assay Solution) (2,8 мл) - 1 пробирка.
2. Инструкция по применению - 1 шт.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0138571