



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 октября 2024 года № РЗН 2024/23820

На медицинское изделие

Кювета реакционная, для анализаторов иммунохемилюминесцентных серии Sharay

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Акционерное общество "БиоХимМак Диагностика"
(АО "БиоХимМак Диагностика"), Россия,
119311, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Раменки, пр-кт Ломоносовский,
д. 25, к. 2, помещ. 60/3

Производитель

"Ц-Люминери Биотехнолоджи Ко., Лтд.", КНР,
C-Luminary Biotechnology Co., Ltd., Building #3, No.6, Xixin Avenue, Hight-tech
Zone, 611731 Chengdu, Sichuan, People's Republic of China

Место производства медицинского изделия

C-Luminary Biotechnology Co., Ltd., Building #3, No.6, Xixin Avenue, Hight-tech
Zone, 611731 Chengdu, Sichuan, People's Republic of China

Номер регистрационного досье № РД-62887/39270 от 20.05.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 16 октября 2024 года № 5965
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0079470

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 16 октября 2024 года № РЗН 2024/23820

Лист 1

На медицинское изделие

Кювета реакционная, для анализаторов иммунохемилюминесцентных серии Sharay, в составе:

1. Кювета реакционная, 2000 штук в упаковке, 1 уп.
2. Инструкция по применению, 1 шт.

—

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0147595