



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 сентября 2024 года № РЗН 2019/8371

На медицинское изделие

Плацентарный фактор роста, контрольный материал (PIGF Controls), 3090-0010

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Приборы Ою", Финляндия,

Pribori Oy, Keilaranta 1, 02150 Espoo, Finland

Производитель

"Валлак Ой", 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-64248/55993 от 05.09.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **20.59.52.195**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 16 сентября 2024 года № 5359
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0076685

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 16 сентября 2024 года № РЗН 2019/8371

Лист 1

На медицинское изделие

Плацентарный фактор роста, контрольный материал (PIGF Controls), 3090-0010,
в составе:

1. Контрольная сыворотка PIGF лиофилизированная, тип "НИЗКИЙ",
флакон 3,5 мл - 5 шт.
2. Контрольная сыворотка PIGF лиофилизированная, тип "ВЫСОКИЙ",
флакон 3,5 мл - 5 шт.
3. Сертификат контроля качества - 1 шт.
4. Инструкция по применению - 1 шт.

✓



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0148806