



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 декабря 2024 года № РЗН 2024/24317

На медицинское изделие

Разбавитель мочи (Urine Diluent) для анализаторов биохимических BS серии

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Шэньчжэнь Майндрэй Саинтифик Ко., Лтд.", КНР,
Shenzhen Mindray Scientific Co., Ltd., 6/F, Bldg 2, 1203 Nanhuan Avenue, Yutang
Block, Guangming District, 518106 Shenzhen, P.R. of China

Производитель

"Каретиум Медикал Инструментс Ко., Лтд.", Китай,
Caretium Medical Instruments Co., Ltd., 7th Floor Building 1, Beishan Industrial
Park, Beishan Road, Yantian, Shenzhen, Guangdong, 518083, China

Место производства медицинского изделия

Caretium Medical Instruments Co., Ltd., West side of 8th Floor Building 1, Beishan
Industrial Park, Beishan Road, Yantian, Shenzhen, Guangdong, 518083, China

Номер регистрационного досье № РД-65800/98359 от 09.12.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 20.59.52.195

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 декабря 2024 года № 7362
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0083207

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 декабря 2024 года № РЗН 2024/24317

Лист 1

На медицинское изделие

Разбавитель мочи (Urine Diluent) для анализаторов биохимических BS серии, в составе:

1. Разбавитель мочи (Urine Diluent) - 1 фл. х 50 мл.
2. Инструкция по применению - 1 шт.

Handwritten signature

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0155438