



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 января 2025 года № РЗН 2025/24529

На медицинское изделие

Контрольный материал URIT HQ 51 для анализаторов гематологических серии ВН

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "НьюМедТех"

(ООО "НьюМедТех"), Россия,

111033, Москва, ул. Волочаевская, д. 40Г, стр. 4, помещ. 1.16, эт. 1

Производитель

"УРИТ Медикал Электроник Ко., Лтд.", Китай,

URIT Medical Electronic Co., Ltd., No. D-07, Information Industry District, High-Tech Zone, Guilin City, Guangxi, China

Место производства медицинского изделия

URIT Medical Electronic Co., Ltd., No. D-07, Information Industry District, High-tech Zone, Guilin City, Guangxi, China

Номер регистрационного досье № РД-66156/104667 от 24.12.2024

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 27 января 2025 года № 228
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0080854

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 января 2025 года № РЗН 2025/24529

Лист 1

На медицинское изделие

Контрольный материал URIT HQ 51 для анализаторов гематологических серии ВН, в составе:

1. Низкий уровень: 3,0 мл х 2.
2. Нормальный уровень: 3,0 мл х 2.
3. Высокий уровень: 3,0 мл х 2.
4. Инструкция по применению - 1 шт.
5. Лист с референсными значениями - 3 шт.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0153622