



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 января 2025 года № РЗН 2025/24561

На медицинское изделие
Материал калибровочный для установления референтных значений для
количественного определения фибриногена (FIB), на анализаторах Succeeder
для диагностики *in vitro*

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Бейджинг Саксидер Технолоджи Инк.", Китай,
Beijing Succeeder Technology Inc., Tower 1A, No. 27 Chuangxin Rd, Tech Park
Changping District, 102200 Beijing, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Производитель
"Бейджинг Саксидер Технолоджи Инк.", Китай,
Beijing Succeeder Technology Inc., Tower 1A, No. 27 Chuangxin Rd, Tech Park
Changping District, 102200 Beijing, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Место производства медицинского изделия
Beijing Succeeder Technology Inc., Tower 1A, No. 27 Chuangxin Rd, Tech Park
Changping District, 102200 Beijing, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Номер регистрационного досье № РД-66143/104704 от 23.12.2024

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 28 января 2025 года № 310
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0083381

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28 января 2025 года № РЗН 2025/24561

Лист 1

На медицинское изделие

**Материал калибровочный для установления референтных значений для
количественного определения фибриногена (FIB), на анализаторах Succeder для
диагностики *in vitro*, в составе:**

1. Материал калибровочный, флакон объемом 1 мл - 6 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0153724