



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 31 января 2025 года № РЗН 2025/24602

На медицинское изделие

Комплект стандартов мутности МакФарланда (McFCHEK)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "МИРУС МЕДИКАЛ"

(ООО "МИРУС МЕДИКАЛ"), Россия,

115114, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Замоскворечье,

ул. Кожевническая, д. 10, стр. 1

Производитель

"Чжухай ДиЭль Биотех Ко. Лтд.", КНР,

**Zhuhai DL Biotech. Co., Ltd., No.59, Ding Wan 10th Road, Jinwan District, Zhuhai,
Guangdong Province, 519040, P.R. China**

Место производства медицинского изделия

**Zhuhai DL Biotech Co., Ltd., No.59, Ding Wan 10th Road, Jinwan District, 519040
Zhuhai, Guangdong Province, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA**

Номер регистрационного досье № РД-66220/105639 от 25.12.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

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

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 31 января 2025 года № 357

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0083591

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31 января 2025 года № РЗН 2025/24602

Лист 1

На медицинское изделие

Комплект стандартов мутности МакФарланда (McFCHEK), в составе:

1. Стандартные пробирки McFarland:
 - 1.1. 0,5 МкФ - 1 шт.
 - 1.2. 1 МкФ - 1 шт.
 - 1.3. 2 МкФ - 1 шт.
 - 1.4. 4 МкФ - 1 шт.
 - 1.5. 6 МкФ - 1 шт.
2. Руководство по эксплуатации - 1 шт.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0153673