



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 октября 2016 года № ФСР 2008/02954

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения общей железосвязывающей способности сыворотки крови (ОЖСС ДС) по ТУ 9398-003-48813770-2016

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "ДИАКОН-ДС" (АО "ДИАКОН-ДС"), Россия,
142290, Московская область, г. Пушкино, ул. Грузовая, д. 1а

Производитель

Акционерное общество "ДИАКОН-ДС" (АО "ДИАКОН-ДС"), Россия,
142290, Московская область, г. Пушкино, ул. Грузовая, д. 1а

Место производства медицинского изделия

АО "ДИАКОН-ДС", Россия, 142290, г. Пушкино, Московской области,
ул. Грузовая д. 1а

Номер регистрационного досье № РД-13551/58084 от 04.10.2016

Вид медицинского изделия 206130

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 октября 2016 года № 11125
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.В. Пархоменко

0025196

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 октября 2016 года № ФСР 2008/02954

Лист 1

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения общей железосвязывающей способности сыворотки крови (ОЖСС ДДС) по ТУ 9398-003-48813770-2016:

в составе:

Реагент 1: насыщающий раствор, содержащий хлорид трехвалентного железа;

Реагент 2: карбонат магния, в следующих комплектациях:

1) Реагент 1: 2 флакона (по 100 мл);

Реагент 2: 1 флакон (30 г).

2) Реагент 1: 4 флакона (по 100 мл);

Реагент 2: 2 флакона (по 30 г).

7

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0027078