



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 05 мая 2015 года

№ ФСЗ 2007/00941

На медицинское изделие

Реагенты in vitro для определения аутоиммунного статуса человека в биологических жидкостях

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

«Др. Фооке-Ахтеррат Лаборатория ГмбХ», Германия,

Dr.Fooke-Achterrath Laboratorien GmbH, 41468 Neuss, Habichtweg 16, Germany

Производитель

«Др. Фооке-Ахтеррат Лаборатория ГмбХ», Германия,

Dr.Fooke-Achterrath Laboratorien GmbH, 41468 Neuss, Habichtweg 16, Germany

Место производства медицинского изделия

41468 Neuss, Habichtweg 16, Germany

Номер регистрационного досье № РД-6869/11422 от 17.04.2015

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 05 мая 2015 года № 2979
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко

0012418

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 05 мая 2015 года

№ ФСЗ 2007/00941

Лист 1

На медицинское изделие

Реагенты in vitro для определения аутоиммунного статуса человека в биологических жидкостях:

- реагенты для иммуноферментного твердофазного анализа для полуколичественного определения аутоантител в человеческой сыворотке или плазме и комбинаций из этого (Reagents ELISAs for the semi-quantitative determination of auto antibodies in human serum or plasma and combinations thereof).

Z

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0010947