



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2008/01111

от 25 июня 2012 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Закрытое акционерное общество "АНАЛИТИКА" (ЗАО "АНАЛИТИКА"),
Россия, 129343, пр-д Серебрякова, д.2, корп. 1
и подтверждает, что медицинское изделие
Наборы реагентов для диагностики *in vitro* эндокринных заболеваний
методом иммуноферментного анализа
производства
Biomerica, Inc., Соединенные Штаты,
17571 Von Karman Avenue, Irvine, CA 92614 USA
место производства:
17571 Von Karman Avenue, Irvine, CA 92614 USA

класс потенциального риска 1

ОКП 93 9816

вид медицинского изделия —

соответствующее регистрационному досье № 15080 от 05.05.2012

приказом Росздравнадзора от 25 июня 2012 года № 3006-Пр/12
и приказом от 03 июля 2013 года № 2822-Пр/13 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0001613

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

Лист 1

№ ФСЗ 2008/01111

1. Набор реагентов для определения кальцитонина (Calcitonin ELISA).
2. Набор реагентов для определения эритропоэтина (EPO (Erythropoietin) ELISA).
3. Набор реагентов для определения паратиреоидного гормона (Intact-PTH (Parathyroid Hormone) ELISA).
4. Набор реагентов для определения антител к инсулину (Isletest-IAA ELISA).
5. Набор реагентов для определения аденокортикотропного гормона (ACTH (Adrenocorticotropic Hormone) ELISA).

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
25 июня 2012 года



M.A. Murashko
М.А. Мурашко

0001632