



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 29 декабря 2008 года № ФСЗ 2008/03474

На медицинское изделие
Прибор EUROBlotMaster для проведения реакций методом иммуноблота в лабораторной диагностике in vitro с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Закрытое акционерное общество "Аналитика"
(ЗАО "Аналитика"), Россия,
129343, Москва, пр-д Серебрякова, д. 2, корп. 1

Производитель
"Евроиммун АГ", Германия,
EUROIMMUN AG, Seekamp 31, 23560 Luebeck, Germany

Место производства медицинского изделия
Seekamp 31, 23560 Luebeck, Germany

Номер регистрационного досье № 50594 от 11.11.2008

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 4330**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 декабря 2008 года № 10781-Пр/08
и приказом от 24 июня 2016 года № 5881-о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0020422

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 декабря 2008 года № ФСЗ 2008/03474

Лист 1

На медицинское изделие

Прибор EUROBlotMaster для проведения реакций методом иммуноблота в лабораторной диагностике in vitro с принадлежностями:

1. Кабель питания.
2. Сетевой адаптер.
3. Трубки соединительные.
4. Емкость для промывки.
5. Емкость 2л для слива.
6. Лоток для флаконов с реагентами.
7. Флаконы 500мл для реагентов.
8. Флаконы 250мл для реагентов.
9. Флаконы 60мл для реагентов.
10. Лотки для инкубации стрипов.
11. Мерный цилиндр 50мл.
12. Отвертка.
13. Раствор для промывки Setup Clean.
14. Фотокамера EUROBlotCamera для цифровой обработки стрипов.
15. CD-диск с программой EUROLineScan для цифровой обработки стрипов.
16. CD-диск с программой редактирования параметров.
17. Инструкция пользователя.
18. Краткая инструкция пользователя.
19. Трубки перистальтического насоса.

Z

Приказом от 24 июня 2016 года № 5881 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0020292