



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2010/07923

от 17 сентября 2010 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Закрытое акционерное общество "АНАЛИТИКА"
(ЗАО "АНАЛИТИКА"), Россия,
129343, Москва, проезд Серебрякова, д. 2, корп. 1
и подтверждает, что медицинское изделие
Материалы расходные к анализаторам-коагулометрам КС, Destiny для
лабораторных исследований *in vitro*
производства
"Ткоаг Иреланд Лимитед", Ирландия,
IDA Business Park, Bray, Co. Wicklow, Ireland
место производства: (см. приложение)

класс потенциального риска 1

ОКП 93 9860

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 51741 от 12.08.2010

приказом Росздравнадзора от 17 сентября 2010 года № 9474-Пр/10

и приказом от 20 сентября 2013 года № 5206-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

0001931

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

Лист 1

№ ФСЗ 2010/07923

I. Материалы расходные к анализаторам-коагулометрам КС, Destiny для лабораторных исследований in vitro:

1. Микро-кюветы для КС 4 (Tetravatte micro Box).
2. Микро-кюветы для КС 4 (Cuvettes/Balls micro).
3. Макро-кюветы для КС 1 (Cuvettes/Balls macro).
4. Реакционные планшеты (Destiny Cuvettes Trays).

II. Адрес завода-производителя:

1. "Ткоаг Дойчланд ГмбХ", Германия,
Tcoag Deutschland GmbH, Lehbrinksweg 59, 32657 Lemgo, Deutschland.

7

Приказом от 20 сентября 2013 года № 5206-Пр/13 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
17 сентября 2010 года



М.А. Мурашко

0001902