



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 июня 2020 года № РЗН 2020/10936

Действительно до 01 января 2022 г.

На медицинское изделие

Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к антигенам SARS-CoV-2 в сыворотке (плазме) крови "антиSARS-CoV-2-ИФА" по ТУ 21.20.23-1531-18619450-2020, серии: 0061, 0062

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ХЕМА" (ООО "ХЕМА"), Россия, 125167, Москва, ул. Восьмого Марта 4-я, д. 3, корп. 3, пом. 2

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ХЕМА" (ООО "ХЕМА"), Россия, 125167, Москва, ул. Восьмого Марта 4-я, д. 3, корп. 3, пом. 2

Место производства медицинского изделия

ООО "ХЕМА", Россия, 143900, Московская область, г. Балашиха, ул. Трубецкая, влад. 2В

Номер регистрационного досье № РД-33913/41253 от 18.06.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 23 июня 2020 года № 5336
и приказом от 09 декабря 2020 года № 11634 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0051290

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 июня 2020 года № РЗН 2020/10936

Действительно до 01 января 2022 г.

Лист 1

На медицинское изделие

Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к антигенам SARS-CoV-2 в сыворотке (плазме) крови "антиSARS-CoV-2-ИФА" по ТУ 21.20.23-1531-18619450-2020, серии: 0061, 0062, в вариантах исполнения:

1. Комплект 1 на 96 определений, в составе:

- планшет 96-луночный - 1 шт.;
- отрицательный контроль - 1 фл. (1,0 мл);
- положительный контроль № 1 - 1 фл. (2,0 мл);
- положительный контроль № 2 - 1 фл. (1,0 мл);
- конъюгат - 1 фл. (14 мл);
- ИФА-Буфер - 1 фл. (100 мл);
- субстратный раствор тетраметилбензидина (ТМБ) - 1 фл. (14 мл);
- концентрат отмывочного раствора - 1 фл. (14 мл);
- стоп-реагент - 1 фл. (14 мл);
- бумага для заклеивания планшета - 2 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- паспорт контроля качества (аналитический паспорт) - 1 шт.

2. Комплект 2 на 480 определений, в составе:

- планшет 96-луночный - 5 шт.;
- отрицательный контроль - 1 фл. (4,0 мл);
- положительный контроль № 1 - 1 фл. (10 мл);
- положительный контроль № 2 - 1 фл. (4,0 мл);
- конъюгат - 1 фл. (70 мл) или 2 фл. (35 мл);
- ИФА-Буфер - 2 фл. (250 мл) или 10 фл. (50 мл);
- субстратный раствор тетраметилбензидина (ТМБ) - 1 фл. (70 мл);
- концентрат отмывочного раствора - 1 фл. (150 мл) или 3 фл. (50 мл);
- стоп-реагент - 1 фл. (70 мл) или 2 фл. (35 мл);
- бумага для заклеивания планшета - 10 шт.;
- инструкция по применению - 1 шт.;
- паспорт контроля качества (аналитический паспорт) - 1 шт.

Приказом от 09 декабря 2020 года № 11634 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.В. Пархоменко

0075016