



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2010/06545

от 02 апреля 2010 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Закрытое акционерное общество "АНАЛИТИКА" (ЗАО "АНАЛИТИКА"),
Россия, 129343, Москва, 129343, Москва, проезд Серебрякова, д. 2, корп. 1
и подтверждает, что медицинское изделие
Анализатор флуориметрический RAMP® 200 System в составе контрольного
модуля RAMP® 200 Control Module и тестового модуля RAMP® 200 Test
Module для лабораторных исследований *in vitro*, с принадлежностями
производства

Респонс Биомедикал Корпорейшн , Канада,
Response Biomedical Corporation, 1781 - 75th Avenue W., Vancouver, British
Columbia V6P 6P2 Canada

место производства:

1781 - 75th Avenue W., Vancouver, British Columbia V6P 6P2 Canada

класс потенциального риска 2а

ОКП 94 4310

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 10875 от 25.02.2010

В соответствии с приказом Росздравнадзора № 2773-Пр/10
и приказом от 14 июня 2013 года № 2521-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

0001244

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

Лист 1

№ ФСЗ 2010/06545

Принадлежности:

1. Модуль тестовый RAMP® 200 Test Module (1-2 шт.).
2. CD-диск с программным обеспечением.
3. Накопитель USB.
4. Принтер.
5. Считыватель штрих-кодов.
6. Сетевой адаптер с кабелем питания.
7. Кабель соединительный (3 шт.).
8. Кабель соединительный принтера.
9. Кабель соединительный считывателя.
10. Чехол.
11. Инструкция по применению.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
02 апреля 2010 года



М.А. Мурашко

0001224