



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 08 ноября 2016 года № ФСЗ 2007/00882

На медицинское изделие
Анализатор мочи "Клинитек Статус +" (Clinitek Status +) с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Сименс Хелскэа Диагностикс Инк.", США,
Siemens Healthcare Diagnostics Inc., 511 Benedict Avenue, Tarrytown, NY
10591-5097, USA

Производитель
"Сименс Хелскэа Диагностикс Инк.", США,
Siemens Healthcare Diagnostics Inc., 511 Benedict Avenue, Tarrytown, NY
10591-5097, USA

Место производства медицинского изделия
Siemens Healthcare Diagnostics Manufacturing Ltd., Northern Road, Chilton
Industrial Estate Sudbury, Suffolk CO10 6DX, UK

Номер регистрационного досье № РД-14043/64198 от 24.10.2016

Вид медицинского изделия 261730

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4300

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 08 ноября 2016 года № 12327/
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0027302

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08 ноября 2016 года № ФСЗ 2007/00882

Лист 1

На медицинское изделие

Анализатор мочи "Клинитек Статус +" (Clinitek Status +) с принадлежностями:

Принадлежности:

1. Тестовая подставка (Test table).
2. Вкладыш тестовой подставки (Test table insert).
3. Источник питания (Power Supply).
4. Рулон бумаги для встроенного принтера (Paper Roll).

7

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0028199