



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 июня 2016 года № ФСЗ 2011/08872

На медицинское изделие

Тест-система диагностическая "Десискан ВГС ПЛЮС" (Deciscan HCV PLUS) для идентификации антител против антигенных детерминант вируса гепатита С методом иммуноблота в сыворотке и плазме крови человека

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Био-Рад Лаборатории"

(ООО "Био-Рад Лаборатории"), Россия,

105064, Москва, Нижний Сусальный переулок, д. 5, стр. 5А

Производитель

"БИО-РАД", Франция,

BIO-RAD, 3, boulevard Raymond Poincare, 92430 Marnes-la-Coquette, France

Место производства медицинского изделия

BIO-RAD, Route de Cassel, 59114, Steenvoorde, France

Номер регистрационного досье № РД-11768/30129 от 16.06.2016

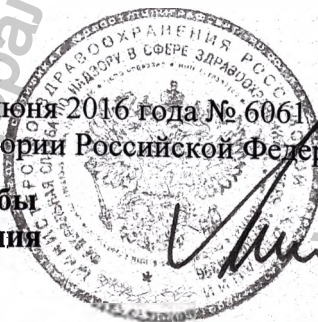
Вид медицинского изделия 286890

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9817

приказом Росздравнадзора от 28 июня 2016 года № 606.1
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0020356