



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31.05.2010 № ФСЗ 2010/07117

На медицинское изделие

Процессор для приготовления препаратов для тонкослойного цитологического исследования Cell Prep Plus, с принадлежностями (см. Приложение на 1 листе).
Процессор для приготовления препаратов для тонкослойного цитологического исследования Cell Prep Plus: 1. Основной блок. 2. Блок питания. 3. Емкость для вливания спирта. 4. Емкость для вложения фильтров. 5. Емкость для использованных фильтров. 6. Панель оператор. 7. Сенсорный экран. 8. Приводная часть. 9. Ящик 1. 10. Ящик 2. 11. Движущийся выходной порт. 12. Дверца. II. Принадлежности: 1. Пластиковая пробирка с синей бумажной этикеткой. 2. Пластиковая пробирка с зеленой бумажной этикеткой. 3. Пластиковая пробирка с фиолетовой бумажной этикеткой. 4. Пластиковая пробирка с оранжевой бумажной этикеткой. 5. Пластиковая непрозрачная бутылка с жидкостью активатором для образцов рака шейки матки. 6. Пластиковая непрозрачная бутылка с жидкостью активатором для образцов рака почек, мочевого пузыря, уретры. 7. Пластиковая непрозрачная бутылка с жидкостью активатором для образцов рака легких. 8. Пластиковая непрозрачная бутылка с жидкостью активатором для образцов другого цитологического рака. 9. Щетка. 10. Фильтры - коробка 100 шт. 11. Предметное стекло с матовым полем. 12. Емкость для вливания спирта. 13. Емкость для вложения фильтров. 14. Емкость для использованных фильтров.

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "Мединпоставка"

Производитель

"Биодин Ко., Лтд."

Место производства медицинского изделия

Республика Корея, , Bidyne Co., Ltd,#301 Kranz Techno Bldg., 5442-1, Sangdaewon-Dong, Jungwon-Gu, Seongnam-Si, Gyeonggi-Do,462-729 Korea

Номер регистрационного досье № ФСЗ 2010/07117

Вид медицинского изделия: —

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 94 4310

Руководитель Федеральной службы

по надзору в сфере здравоохранения

по приказом Росздравнадзора от 31.05.2010. № _____

(печать)

_____подпись_____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.