



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 15.10.2007 № ФСЗ 2007/00404

На медицинское изделие

Набор реагентов "Фрилайт" для in vitro диагностики гаммопатий (см. Приложение на 1 листе) Набор реагентов "Фрилайт" для in vitro диагностики гаммопатий:  1. Реагент для определения свободных легких цепей типа каппа и лямбда большого - 2 флакона по 6,5мл.  2. Стандарт для определения свободных легких цепей типа каппа и лямбда большого - 2 флакона по 1,5мл.  3. Сыворотка крови для высокого уровня контроля при определении свободных легких цепей типа каппа и лямбда большого - 1 флакон по 1,0мл.  4. Сыворотка крови для стандартного контроля при определении свободных легких цепей типа каппа и лямбда большого - 1 флакон по 1,0мл.  5. Дополнительный реагент для определения свободных легких цепей типа каппа и лямбда большого - 1 флакон по 25,0мл.

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Институт химической физики им. Н.Н. Семенова РАН

Производитель

"Байндинг Сайт Лимитед", Великобритания

Место производства медицинского изделия

Binding Site Limited, Building A, Warstock Road Kings Heath, Birmingham, West Midlands, B14 4RT, Unit

Номер регистрационного досье № ФСЗ 2007/00404

Вид медицинского изделия: —

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия: 93 9817

Приказом Росздравнадзора от 15.10.2007. № \_\_\_\_\_

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
По надзору в сфере здравоохранения  
Ф.И.О

(печать)

\_\_подпись\_\_