



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30.10.2009 № ФСР 2007/01436

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения активности гамма-глутамилтрансферазы кинетическим методом в сыворотке крови (ГАММА-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА ФС) по ТУ 9398-010-48813770-2006

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ЗАО "ДИАКОН-ДС"

Производитель

ЗАО "ДИАКОН-ДС"

Место производства медицинского изделия

Россия, 142290, Московская обл., г.Пушино, ул. Грузовая, д.1а

Номер регистрационного досье № ФСР 2007/01436

Вид медицинского изделия: —

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия: 93 9816

Приказом Росздравнадзора от 30.10.2009. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать)

__подпись__