



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31.10.2019 № РЗН 2019/9162

На медицинское изделие

Набор контрольных материалов ST2 Presage ST2 Controls Kit

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ЗАО "БиоХимМак"

Производитель

"Критикал Кэа Diagnostикс, Инк."

Место производства медицинского изделия

США, Critical Care Diagnostics, Inc., 3030 Bunker Hill St., Suite 117A, San Diego, CA, 92109, USA

Номер регистрационного досье № РЗН 2019/9162

Вид медицинского изделия: 195150

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение

Приказом Росздравнадзора от 31.10.2019. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать)

_____подпись_____

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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31.10.2019 № РЗН 2019/9162

Лист 2

На медицинское изделие

Набор контрольных материалов ST2 Presage ST2 Controls Kit

в составе: - контроль ST2 низкий уровень (1 флакон), - контроль ST2 высокий уровень (1 флакон), - инструкция по применению.

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

(печать)

подпись