



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 сентября 2019 года № РЗН 2019/8952

На медицинское изделие

Гематологический калибратор МЕК-CAL

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Эко-мед-с М" (ООО "Эко-мед-с М"), Россия,

111033, г. Москва, ул. Самокатная, д. 2а, стр. 1, помещ. 105, ком. 3, офис 2

Производитель

"Нихон Кодэн Корпорейшн", Япония,

Nihon Kohden Corporation, 1-31-4 Nishiochiai, Shinjuku-ku, Tokyo 161-8560, Japan

Место производства медицинского изделия

R&D Systems, Inc., 614 McKinley Place N.E., Minneapolis, Minnesota, 55413, USA

Номер регистрационного досье № РД-26908/22854 от 18.04.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 23 сентября 2019 года № 7097/
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

М.А. Мурашко

0045728