



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 марта 2017 года № ФСЗ 2011/10620

На медицинское изделие
Анализатор для бактериологического скрининга серии "ЭйчБиЭль" (HB&L)
с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Алифакс С.р.л.", Италия,
Alifax S.r.l., Via Petrarca, 2/1, 35020, Polverara, Padova, Italy

Производитель
"Алифакс С.р.л.", Италия,
Alifax S.r.l., Via Petrarca, 2/1, 35020, Polverara, Padova, Italy

Место производства медицинского изделия
Alifax S.r.l., Via Merano, 30, 33045, Nimis (Udine), Italy

Номер регистрационного досье № РД-16286/79813 от 13.03.2017

Вид медицинского изделия 245230

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4300

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 2 листах

приказом Росздравнадзора от 24 марта 2017 года № 2273
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0031038