



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 01 августа 2016 года № ФСЗ 2008/02699

На медицинское изделие  
Реагенты *in vitro* для анализатора автоматического для определения скорости оседания эритроцитов (СОЭ) TEST1

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-12232/38680 от 14.07.2016

Вид медицинского изделия см.приложение

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 01 августа 2016 года № 7677  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0021973