



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 мая 2025 года № РЗН 2025/25505

На медицинское изделие

Анализатор автоматический для определения скорости оседания эритроцитов (СОЭ) TEST1 2.0

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Алифакс С.р.л.", Италия,

Alifax S.r.l., Via Petrarca 2/1, 35020 Polverara (PD), Italy

Производитель

"Алифакс С.р.л.", Италия,

Alifax S.r.l., Via Petrarca 2/1, 35020 Polverara (PD), Italy

Место производства медицинского изделия

Alifax S.r.l., Via Merano 30, 33045 Nimis (UD), Italy

Номер регистрационного досье № РД-66575/107090 от 17.01.2025

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **26.51.53.141**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 мая 2025 года № 3448
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



А.В. Самойлова

0082569