



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 марта 2019 года № ФСЗ 2012/12173

На медицинское изделие

Тест-полоски диагностические для анализаторов серии «Клинитек» (Clinitek)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Сименс Хэлскеа Диагностикс Инк.", США,

Siemens Healthcare Diagnostics Inc., 511 Benedict Avenue, Tarrytown NY 10591, USA

Производитель

"Сименс Хэлскеа Диагностикс Инк.", США,

Siemens Healthcare Diagnostics Inc., 511 Benedict Avenue, Tarrytown NY 10591, USA

Место производства медицинского изделия

Kimball Electronics Poland Sp. z o.o., ul. Poznanska 1/C, PL / 62-080 Tarnowo  
Podgorne, Poland

Номер регистрационного досье № РД-24191/51867 от 15.10.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 04 марта 2019 года № 1711  
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**Д.Ю. Павлюков**

0042537

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 04 марта 2019 года

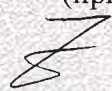
№ ФСЗ 2012/12173

Лист 1

На медицинское изделие

**Тест-полоски диагностические для анализаторов серии «Клинитек» (Clinitек):**  
в составе:

1. Тест-полоски для анализа мочи Multistix 10 SG (1 флакон / 100 шт.);
2. Тест полоски диагностические Clinitек Microalbumin 2 (1 флакон / 25 шт.)  
(при необходимости);
3. Тест полоски диагностические Clinitек Microalbumin 9 (1 флакон / 25 шт.)  
(при необходимости).



Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков  
0054060