



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
от 24 октября 2016 года № ФСР 2011/10594**

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения концентрации мочевой кислоты в сыворотке (плазме) крови и моче энзиматическим колориметрическим методом (МОЧЕВАЯ КИСЛОТА-ВИТАЛ) по ТУ 9398-003-52145831-2004 в составе:
реагент 1 - 2 фл. (по 50 мл);
реагент 2 - 2 фл.; калибратор - 1 фл. (1,5 мл)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Акционерное общество "Витал Девелопмент Корпорэйшн"
(АО "Витал Девелопмент Корпорэйшн"), Россия,
194356, Санкт-Петербург, Дорога в Каменку, д. 56, лит. А

Производитель
Акционерное общество "Витал Девелопмент Корпорэйшн"
(АО "Витал Девелопмент Корпорэйшн"), Россия,
194356, Санкт-Петербург, Дорога в Каменку, д. 56, лит. А

Место производства медицинского изделия
АО "Витал Девелопмент Корпорэйшн", Россия,
194356, Санкт-Петербург, Дорога в Каменку, д. 56, лит. А

Номер регистрационного досье № РД-13703/61458 от 12.10.2016

Вид медицинского изделия 100290

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 24 октября 2016 года № 11340
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко

0024462