



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 марта 2023 года № РЗН 2023/19725

На медицинское изделие
Анализатор 5-part автоматический гематологический для диагностики in vitro

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Шэньчжэнь Лайфотроник Технолоджи Ко., Лтд.", Китай,
Shenzhen Lifotronic Technology Co., Ltd., Unit A, 4th Floor, Building 15, Yijing
Estate, No.1008 Songbai Road, Nanshan District, Shenzhen City, Guangdong
Province, 518055, P.R. China

Производитель
"Вайсман Медикал Технолоджи Ко., Лтд.", Китай,
Wheisman Medical Technology Co., Ltd., District 1101A, 16th Bldg., Tongfu
Industrial Park, Houdikeng, Shijia community, Matian street, Guangming District,
Shenzhen City, Guangdong Province, China

Место производства медицинского изделия
Wheisman Medical Technology Co., Ltd., District 1101A, 16th Bldg., Tongfu
Industrial Park, Houdikeng, Shijia community, Matian street, Guangming District,
Shenzhen City, Guangdong Province, China

Номер регистрационного досье № РД-54208/107697 от 18.01.2023

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 03 марта 2023 года № 1196
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0070665

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 марта 2023 года

№ РЗН 2023/19725

Лист 1

На медицинское изделие

Анализатор 5-part автоматический гематологический для диагностики in vitro,
в составе:

- Блок анализатора AC 610 - 1 шт.;
- Предохранитель 5F 10A/250V - 2 шт.;
- Кабель питания - 1 шт.;
- Провод для заземления - 1 шт.;
- Руководство по эксплуатации - 1 шт.;
- Краткая инструкция по эксплуатации - 1 шт.;
- Крышка ёмкости для отходов в сборке - 1 шт.;
- Крышка ёмкости для разбавителя в сборке - 1 шт.;
- Трубка Y - 1 шт.;
- Трубка CZ - 6 шт.;
- Трубка XZ - 2 шт.;
- Пластиковый винт - 4 шт.;
- Контейнер для жидких отходов - 1 шт.;
- Инструкция по установке - 1 шт.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0116696