



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 13 марта 2024 года № РЗН 2024/22206

На медицинское изделие

Набор для быстрого количественного определения общего β -ХГЧ в крови иммунофлуоресцентным методом (HCG+ β Fast Test Kit (Immunofluorescence Assay))

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "РОТАНА"
(ООО "РОТАНА"), Россия,
117342, Москва, ул. Генерала Антонова, д. 3А

Производитель
"Гетеин Биотек, Инк.", Китай,
Getein Biotech, Inc., No.9 Bofu Road, Luhe District, Nanjing, 211505, China

Место производства медицинского изделия
Getein Biotech, Inc., No.9 Bofu Road, Luhe District, Nanjing, 211505, China

Номер регистрационного досье № РД-58393/74908 от 11.10.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 13 марта 2024 года № 1316
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0075954

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 13 марта 2024 года

№ РЗН 2024/22206

Лист 1

На медицинское изделие

Набор для быстрого количественного определения общего β -ХГЧ в крови иммунофлуоресцентным методом (HCG+ β Fast Test Kit (Immunofluorescence Assay)), в составе:

- Тестовая кассета Getein бета-ХГЧ в индивидуальной упаковке с осушителем - 25 шт.;
- Одноразовая пипетка - 25 шт.;
- Разбавитель образцов в пробирке - 25 шт.;
- SD-карта - 1 шт.;
- Инструкция по применению - 1 шт.

z

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0134471