



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 мая 2010 года № ФСЗ 2010/07004

На медицинское изделие  
Тест-полоски для анализатора мочи «Урисис 1100» (Urisys 1100)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Обществу с ограниченной ответственностью "Рош Диагностика Рус"  
(ООО "Рош Диагностика Рус"), Россия, 107031, Москва, Трубная площадь, д. 2

Производитель  
"Рош Диагностика ГмбХ", Германия,  
Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer Strasse 116, D-68305, Mannheim, Germany

Место производства медицинского изделия  
Sandhofer Strasse 116, D-68305, Mannheim, Germany

Номер регистрационного досье № 25491 от 22.04.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 24 мая 2010 года № 4585-Пр/10  
и приказом от 24 ноября 2015 года № 8697 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0015692



**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 24 мая 2010 года

№ ФСЗ 2010/07004

Лист 1

На медицинское изделие

**Тест-полоски для анализатора мочи «Урисис 1100» (Urisys 1100):**

1. Тест-полоски «Комбур 10 тест УИкс» (Combur 10 test UX).
2. Тест-полоски «Контрол Тест М» (Control Test M).

*N*

Приказом от 24 ноября 2015 года № 8697 в замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0015266