



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 16 сентября 2010 года № ФСЗ 2010/07914

На медицинское изделие  
**Реагенты in vitro для анализаторов глюкозы «Есо»**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**Общество с ограниченной ответственностью "Юнимед-Импэкс"**  
(ООО "Юнимед-Импэкс"), Россия, 115280, Москва, 3-й Автозаводский проезд  
д. 4

Производитель  
**"КАРЕ Диагностика лабораторреагентов ГмбХ", Германия,**  
**CARE Diagnostica Laborreagenzien GmbH, Weseler Strabe 110 46562 Voerde,**  
**Germany**

Место производства медицинского изделия  
**CARE Diagnostica Laborreagenzien GmbH, Weseler Strabe 110 46562 Voerde,**  
**Germany**

Номер регистрационного досье № 47398 от 28.07.2010

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 16 сентября 2010 года № 9444-Пр/10

и приказом от 03 апреля 2017 года № 2840 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**Д.Ю. Павлюков**

**0030526**

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 16 сентября 2010 года № ФСЗ 2010/07914

Лист 1

На медицинское изделие

**Реагенты in vitro для анализаторов глюкозы «Есо»:**

1. Системный раствор.
2. Концентрат системного раствора.
3. Контрольный раствор глюкозы уровни I и II.
4. Калибратор (стандарт) глюкозы.
5. Калибратор (стандарт) лактата.

2

Приказом от 03 апреля 2017 года № 2840 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**Д.Ю. Павлюков**

0034624