



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 октября 2014 года № ФСЗ 2012/11537

На медицинское изделие

**Материалы расходные для анализатора иммунохемилюминесцентного  
PATHFAST**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Закрытое акционерное общество "ДИАКОН" (ЗАО "ДИАКОН"), Россия,  
142290, Московская область, г. Пушкино, ул. Грузовая, д. 1а**

Производитель

**"ЛСИ Медиенс Корпорейшн", Япония,  
LSI Medience Corporation, 13-4 Uchikanda 1-chome, Chiyoda-ku, Tokyo, 101-8517,  
Japan**

Место производства медицинского изделия

**13-4 Uchikanda 1-chome, Chiyoda-ku, Tokyo, 101-8517, Japan**

Номер регистрационного досье № РД-5165/33122 от 09.10.2014

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 23 октября 2014 года № 7218  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**М.А. Мурашко**

**0009578**



**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 23 октября 2014 года № ФСЗ 2012/11537

Лист 1

На медицинское изделие

**Материалы расходные для анализатора иммунохемилюминесцентного PATHFAST:**

1. Наконечники одноразовые PATHFAST (PATHFAST Tip).
2. Контейнеры для использованных наконечников PATHFAST (PATHFAST Waste Box).

З

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0007682