



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 июня 2014 года № ФСЗ 2009/05107

На медицинское изделие

Набор иммунохроматографических тест-систем для качественного определения содержания антител к вирусу гепатита С (HCV) в цельной крови, сыворотке или плазме (в полосках и кассетах) для диагностики in vitro

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Эйбон Биофарм (Ханчжоу) Ко., Лтд.", КНР,
Abon Biopharm (Hangzhou) Co., Ltd., # 198 12th Street East, Hangzhou Economic & Technological Development Area, Hangzhou, Zhejiang, P.R. China**

Производитель

**"Эйбон Биофарм (Ханчжоу) Ко., Лтд.", КНР,
Abon Biopharm (Hangzhou) Co., Ltd., # 198 12th Street East, Hangzhou Economic & Technological Development Area, Hangzhou, Zhejiang, P.R. China**

Место производства медицинского изделия

**# 198 12th Street East, Hangzhou Economic & Technological Development Area,
Hangzhou, Zhejiang, P.R. China**

Номер регистрационного досье № РД-4036/17161 от 30.05.2014

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 8840

приказом Росздравнадзора от 23 июня 2014 года № 4448
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



М.А. Мурашко

0009134