



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 февраля 2009 года № ФСР 2009/04091

На медицинское изделие

Комплекс аппаратно-программный для медицинских исследований на базе хроматографа "Хроматэк-Кристалл 5000" по ТУ 9443-004-12908609-99 в двух исполнениях: исполнение 1 (со встроенной панелью управления); исполнение 2 (без встроенной панели управления, с возможностью подключения выносной панели управления)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Закрытое акционерное общество Специальное конструкторское бюро "Хроматэк" (ЗАО СКБ "Хроматэк"), Россия,
424000, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Строителей, д. 94

Производитель

Закрытое акционерное общество Специальное конструкторское бюро "Хроматэк" (ЗАО СКБ "Хроматэк"), Россия,
424000, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Строителей, д. 94

Место производства медицинского изделия

424000, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Строителей, д. 94

Номер регистрационного досье № 60482 от 11.01.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4300

приказом Росздравнадзора от 10 февраля 2009 года № 998-Пр/09
и приказом от 28 октября 2013 года № 6146-Пр/13 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0005023