



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 сентября 2009 года № ФСР 2009/05666

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения содержания общего белка в сыворотке и плазме крови (Общий белок ПАРМА) по ТУ 9398-010-52265529-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9**

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Номер регистрационного досье № 36650 от 28.07.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2а**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9816**

приказом Росздравнадзора от 15 сентября 2009 года № 7258-Пр/09

и приказом от 15 декабря 2014 года № 8303 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0010197



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 сентября 2009 года № ФСР 2009/05670

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения содержания общего белка в моче и спинномозговой жидкости (Белок ПГК ПАРМА) по ТУ 9398-006-52265529-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант") Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант") Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9**

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Номер регистрационного досье № 36660 от 28.07.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 15 сентября 2009 года № 7260-Пр/09

и приказом от 15 декабря 2014 года № 8323 в замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0010194



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 сентября 2009 года № ФСР 2009/05667

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения содержания триглицеридов в сыворотке и плазме крови (Триглицериды ПАРМА) по ТУ 9398-011-52265529-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9**

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Номер регистрационного досье № 36653 от 28.07.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 15 сентября 2009 года № 7256-Пр/09

и приказом от 15 декабря 2014 года № 8302 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0010196



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 01 декабря 2010 года № ФСР 2010/09333

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения содержания фосфора в сыворотке крови и моче (Фосфор ПАРМА) по ТУ 9398-016-52265529-2010

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"

(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 420

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"

(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 420

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 420

Номер регистрационного досье № 62153 от 23.09.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 01 декабря 2010 года № 10779-Пр/10

и приказом от 12 декабря 2014 года № 8292 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 июня 2011 года № ФСР 2011/11177

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения содержания хлоридов в сыворотке, плазме крови и моче (Хлориды ПАРМА) по ТУ 9398-020-52265529-2010

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"

(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 615

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"

(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 615

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 615

Номер регистрационного досье № 12567 от 13.04.2011

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 28 июня 2011 года № 3743-Пр/11

и приказом от 15 декабря 2014 года № 8332 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0010707

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 июня 2011 года

№ ФСР 2011/11177

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор реагентов для определения содержания хлоридов в сыворотке, плазме
крови и моче (Хлориды ПАРМА) по ТУ 9398-020-52265529-2010**

в составе:

- реагент 1 - 1 флакон по 100 мл или 5 флаконов по 100 мл;
- калибратор - 1 флакон (3 мл).

z

Приказом от 15 декабря 2014 года № 8332 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0008961



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 сентября 2009 года № ФСР 2009/05673

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения содержания холестерина в сыворотке и плазме крови (Холестерин ПАРМА) по ТУ 9398-009-52265529-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"

(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"

(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Номер регистрационного досье № 36664 от 28.07.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 15 сентября 2009 года № 7264-Пр/09

и приказом от 15 декабря 2014 года № 8325 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0010702



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 сентября 2009 года № ФСР 2009/05672

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке крови (Щелочная фосфатаза ПАРМА) по ТУ 9398-008-52265529-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант") Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант") Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Номер регистрационного досье № 36663 от 28.07.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 15 сентября 2009 года № 7262-Пр/09

и приказом от 15 декабря 2014 года № 8322 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0010195



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 июня 2009 года № ФСР 2009/05123

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови (АЛТ ПАРМА) по ТУ 9398-004-52265529-2008

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9**

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Номер регистрационного досье № 21560 от 06.05.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 22 июня 2009 года № 4937-Пр/09

и приказом от 15 декабря 2014 года № 8321 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0010198



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 02 декабря 2010 года № ФСР 2010/09397

На медицинское изделие

**Набор реагентов для определения содержания альбумина в сыворотке крови
(Альбумин ПАРМА) по ТУ 9398-014-52265529-2010**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"

(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 420

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"

(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 420

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 420

Номер регистрационного досье № 62110 от 23.09.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия I

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 02 декабря 2010 года № 10893-Пр/10

и приказом от 15 декабря 2014 года № 8320 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0010718



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 июня 2011 года № ФСР 2011/11180

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения активности α -амилазы в сыворотке, плазме крови и моче (α -Амилаза ПАРМА) по ТУ 9398-021-52265529-2010

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"

(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 615

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"

(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 615

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 615

Номер регистрационного досье № 12564 от 13.04.2011

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 28 июня 2011 года № 3741-Пр/11

и приказом от 12 декабря 2014 года № 8298 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0010190

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 июня 2011 года

№ ФСР 2011/11180

Лист 1

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения активности α -амилазы в сыворотке, плазме крови и моче (α -Амилаза ПАРМА) по ТУ 9398-021-52265529-2010

в составе:

- реагент 1 - 1 флакон (80 мл);
- реагент 2 - 1 флакон (20 мл).

2

Приказом от 12 декабря 2014 года № 8298 в замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0008975



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 июня 2009 года № ФСР 2009/05122

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения активности аспаратаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови (АСТ ПАРМА) по ТУ 9398-005-52265529-2008

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Номер регистрационного досье № 21557 от 06.05.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 22 июня 2009 года № 4945-Пр/09

и приказом от 15 декабря 2014 года № 8330 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0010199



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 15 сентября 2009 года № ФСР 2009/05668

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения содержания общего и прямого билирубина в сыворотке крови (Билирубин ПАРМА) по ТУ 9398-012-52265529-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9**

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Номер регистрационного досье № 36656 от 28.07.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 15 сентября 2009 года № 7239-Пр/09

и приказом от 12 декабря 2014 года № 8291 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0010719



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 13 июля 2011 года № ФСР 2011/11181

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения активности гамма-глутамилтрансферазы в сыворотке крови (ГГТ ПАРМА) по ТУ 9398-018-52265529-2010 в составе:

- реагент 1 - 1 флакон (80 мл);
- реагент 2 - 1 флакон (20 мл).

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"

(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 615

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"

(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 615

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 615

Номер регистрационного досье № 12568 от 13.04.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 13 июля 2011 года № 4132-Пр/11

и приказом от 15 декабря 2014 года № 8315 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0010726



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 сентября 2009 года № ФСР 2009/05671

На медицинское изделие

**Набор реагентов для определения содержания гемоглобина в крови
(Гемоглобин ПАРМА) по ТУ 9398-007-52265529-2009**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9**

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Номер регистрационного досье № 36662 от 28.07.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 15 сентября 2009 года № 7261-Пр/09

и приказом от 12 декабря 2014 года № 8297 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0010721



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 ноября 2008 года № ФСР 2008/03611

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения содержания глюкозы в сыворотке, плазме, цельной крови и моче (Глюкоза ПАРМА) по ТУ 9398-001-52265529-2008

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Номер регистрационного досье № 34249 от 31.07.2008

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 10 ноября 2008 года № 8857-Пр/08

и приказом от 15 декабря 2014 года № 8327 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0010709



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 сентября 2009 года № ФСР 2009/05669

На медицинское изделие

**Набор реагентов для определения содержания железа в сыворотке крови
(Железо ПАРМА) по ТУ 9398-013-52265529-2009**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9**

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Номер регистрационного досье № 36658 от 28.07.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 15 сентября 2009 года № 7259-Пр/09

и приказом от 15 декабря 2014 года № 8319 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0010720



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 июня 2011 года № ФСР 2011/11178

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения содержания кальция в сыворотке, плазме крови и моче (Кальций ПАРМА) по ТУ 9398-019-52265529-2010

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"

(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 615

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"

(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 615

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 615

Номер регистрационного досье № 12559 от 13.04.2011

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 28 июня 2011 года № 3742-Пр/11

и приказом от 12 декабря 2014 года № 8295 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0010708

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28 июня 2011 года

№ ФСР 2011/11178

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор реагентов для определения содержания кальция в сыворотке, плазме
крови и моче (Кальций ПАРМА) по ТУ 9398-019-52265529-2010**

в составе:

- реагент 1 - 1 флакон по 80 мл или 5 флаконов по 80 мл;
- реагент 2 - 1 флакон по 20мл или 1 флакон по 100 мл;
- калибратор - 1 флакон (3 мл).

z

Приказом от 12 декабря 2014 года № 8295 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0008964



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 июня 2009 года № ФСР 2009/05120

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения содержания креатинина в сыворотке крови и моче (Креатинин ПАРМА) по ТУ 9398-002-52265529-2008

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9**

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Номер регистрационного досье № 21401 от 06.05.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 22 июня 2009 года № 4943-Пр/09

и приказом от 15 декабря 2014 года № 8326 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0010701



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 01 декабря 2010 года № ФСР 2010/09332

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения содержания мочевой кислоты в сыворотке, плазме крови и моче (Мочевая кислота ПАРМА) по ТУ 9398-015-52265529-2010

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"

(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 420

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"

(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 420

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 420

Номер регистрационного досье № 62151 от 23.09.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 01 декабря 2010 года № 10755-Пр/10

и приказом от 15 декабря 2014 года № 8324 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0010703



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 01 декабря 2010 года № ФСР 2010/09334

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения содержания мочевины в сыворотке, плазме крови и моче (Мочевина КТ ПАРМА) по ТУ 9398-017-52265529-2010

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"

(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 420

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"

(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 420

Место производства медицинского изделия

614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9, оф. 420

Номер регистрационного досье № 62154 от 23.09.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 01 декабря 2010 года № 10774-Пр/10

и приказом от 15 декабря 2014 года № 8313 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0010722



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 июня 2009 года № ФСР 2009/05121

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения содержания мочевины в сыворотке, плазме крови и моче (Мочевина ПАРМА) по ТУ 9398-003-52265529-2008

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Мед.Гарант"
(ООО "Мед.Гарант"), Россия, 614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9**

Место производства медицинского изделия
614000, г. Пермь, ул. Сибирская, д. 9

Номер регистрационного досье № 21556 от 06.05.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2а**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9816**

приказом Росздравнадзора от 22 июня 2009 года № 4944-Пр/09

и приказом от 15 декабря 2014 года № 8304 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0010200