



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 декабря 2007 года № ФСЗ 2007/00885

На медицинское изделие

Дозатор лабораторный электронный "Трансферпетт® электроник"  
(Transferpette® electronic)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Бранд ГмбХ + КО КГ", Германия,

Brand GmbH + CO KG, Otto-Schott-Strasse 25, 97877 Wertheim, Germany

Производитель

"Бранд ГмбХ + КО КГ", Германия,

Brand GmbH + CO KG, Otto-Schott-Strasse 25, 97877 Wertheim, Germany

Место производства медицинского изделия

Brand GmbH + CO KG, Otto-Schott-Strasse 25, 97877 Wertheim, Germany

Номер регистрационного досье № 52725 от 05.12.2007

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 5240

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 24 декабря 2007 года № 518-ГП/07

и приказом от 26 октября 2016 года № 11595 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0025366

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 24 декабря 2007 года № ФСЗ 2007/00885

Лист 1

На медицинское изделие

Дозатор лабораторный электронный "Трансферпетт® электроник"  
(Transferpette® electronic)

1. Одноканальный, объемом: 0,5-1,0мкл, 500-5000мкл.
2. Восемиканальный, объемом: 0,5-10мкл, 1-20мкл, 5-100мкл, 10-200мкл, 15-300мкл.
3. Двенадцатиканальный, объемом: 0,5-10мкл, 1-20мкл, 5-100мкл, 10-200мкл, 15-300мкл.

*N*

Приказом от 26 октября 2016 года № 11595 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0027634