



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 декабря 2007 года № ФСЗ 2007/00886

На медицинское изделие

Дозатор лабораторный механический "Трасферпетт® С" (Transferpette® S)

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 № 52761 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 № 5151-Пр/07

и приказом от 02 ноября 2016 года № 12064 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0025365

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 24 декабря 2007 года № ФСЗ 2007/00886

Лист 1

На медицинское изделие

Дозатор лабораторный механический "Трасферпетт® С" (Transferpette® S)

1. Дозатор фиксированного объема: 10 мкл, 20 мкл, 25 мкл, 50 мкл, 100 мкл, 200 мкл, 500 мкл, 1000 мкл.
2. Дозатор переменного объема: 0,1-1 мкл, 0,5-10 мкл, 2-20 мкл, 10-100 мкл, 2-200 мкл, 100-1000 мкл, 500-5000 мкл, 1000-10000 мкл.

7

Приказом от 02 ноября 2016 года № 12064 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

М.А. Мурашко

0027997