



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 декабря 2020 года № РЗН 2020/13095

На медицинское изделие

**Хроматограф жидкостный портативный "Близар СДТ"**  
по ТУ 26.51.53-003-14267540-2020

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "ИНТЕРЛАБ"**  
(ООО "ИНТЕРЛАБ"), Россия,  
125315, Москва, Ленинградский пр-кт, д. 76, корп. 2, кв. 91

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "ИНТЕРЛАБ"**  
(ООО "ИНТЕРЛАБ"), Россия,  
125315, Москва, Ленинградский пр-кт, д. 76, корп. 2, кв. 91

Место производства медицинского изделия

**ООО "ИНТЕРЛАБ", Россия, 143441, Московская область,  
Красногорский район, д. Гаврилково, ЭЖК "Эдем", квартал V, д. 12**

Номер регистрационного досье № РД-37612/82977 от 23.11.2020

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

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности **26.51.53.141**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 декабря 2020 года № 12591  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

**А.В. Самойлова**

**0054559**

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 декабря 2020 года № РЗН 2020/13095

Лист 1

На медицинское изделие

**Хроматограф жидкостный портативный "Близар CDT"**  
по ТУ 26.51.53-003-14267540-2020, в составе:

1. Хроматограф жидкостный портативный "Близар CDT" - 1 шт.
2. Программное обеспечение "Флурен" - 1 шт., в составе:
  - 2.1. Программное обеспечение "Флурен" версия 1.1 и выше.
  - 2.2. Ключ активации ПО "Флурен".
  - 2.3. Руководство по эксплуатации на Flashнакопителе.
3. Паспорт - 1 шт.
4. USB-кабель, производства "Pro Legend", Китай - 1 шт.
5. Адаптер питания, производства "MEAN WELL", Китай - 1 шт.
6. Бутыль для элюентов, производства "Duran (DWK)", Германия - 2 шт.
7. Штатив (коробка) для размещения виал - 1 шт. (при необходимости).
8. Колонка аналитическая хроматографическая, производства "Thermo Seientific™", США - 1 шт. (при необходимости).
9. Шприц для введения пробы, 25 мкл производства "Restek™", США или "Agilent Technologies™", США или "Hamilton™", США, Швейцария или "Thermo Scientific™", США - 1 шт. (при необходимости).
10. Шприц с разъемом Luer, 30 мл, производства "Chin-Fine Technology™", Китай - 1 шт.
11. Трубка для слива - 1 шт.

№

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0077844