



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 05 сентября 2016 года № ФСР 2012/13353

На медицинское изделие  
**Анализатор скорости оседания эритроцитов автоматический "Вестерлайт 1230"**  
по ТУ 9443-022-74487176-2011

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**Общество с ограниченной ответственностью "ДИКСИОН"**  
(ООО "ДИКСИОН"), Россия,  
127422, Москва, ул. Тимирязевская, д. 1

Производитель  
**Общество с ограниченной ответственностью "ДИКСИОН"**  
(ООО "ДИКСИОН"), Россия,  
127422, Москва, ул. Тимирязевская, д. 1

Место производства медицинского изделия  
**ООО "ДИКСИОН", 127422, Москва, ул. Тимирязевская, д. 1, стр. 2**

Номер регистрационного досье № РД-12818/49517 от 24.08.2016

Вид медицинского изделия 267010

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4310

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 2 листах

приказом Росздравнадзора от 05 сентября 2016 года № 9210  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

**М.А. Мурашко**

0023521

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 05 сентября 2016 года № ФСР 2012/13353

Лист 1

На медицинское изделие

**Анализатор скорости оседания эритроцитов автоматический "Вестерлайт 1230"  
по ТУ 9443-022-74487176-2011 в составе:**

- Анализатор «Вестерлайт 1230» производства ООО «ДИКСИОН», Россия - 1 шт.
- Кабель питания производства фирмы Dixon GmbH, Германия или производства фирмы Caretium medical instruments Co., Ltd, КНР - 1 шт.;
- Блок питания производства фирмы Dixon GmbH, Германия или производства фирмы Caretium medical instruments Co., Ltd, КНР - 1 шт.;
- Отвертка производства фирмы Dixon GmbH, Германия или производства фирмы Caretium medical instruments Co., Ltd, КНР - 1 шт.;
- Плавкий предохранитель 4A250M Fuse (5x20) производства фирмы Dixon GmbH, Германия или производства фирмы Caretium medical instruments Co., Ltd, КНР - 1 шт..

**Принадлежности:**

- Пробирки вакуумные для анализа СОЭ производства фирмы Dixon GmbH, Германия или производства фирмы Caretium medical instruments Co., Ltd, КНР, или производства фирмы Ningbo greetmed medical instruments Co., Ltd, КНР, или производства фирмы Cangzhou Yongkang Medical Devaces Co., Ltd, КНР, или производства фирмы Fuzhou Changgeng medical Co., Ltd, КНР, или производства фирмы Shinva Ande Healthcare Apparatus Co., Ltd, КНР, или производства фирмы Jiangsu KangJian Medical Apparatus Co., Ltd, КНР - 1 упаковка;
- Держатели для игл производства фирмы Dixon GmbH, Германия или производства фирмы Caretium medical instruments Co., Ltd, КНР, или производства фирмы Ningbo greetmed medical instruments Co., Ltd, КНР, или производства фирмы Cangzhou Yongkang Medical Devaces Co., Ltd, КНР, или производства фирмы Fuzhou Changgeng medical Co., Ltd, КНР, или производства фирмы Shinva Ande Healthcare Apparatus Co., Ltd, КНР, или производства фирмы Jiangsu KangJian Medical Apparatus Co., Ltd, КНР - 1 упаковка;
- Иглы для вакуумных пробирок производства фирмы Dixon GmbH, Германия или производства фирмы Caretium medical instruments Co., Ltd, КНР, или производства фирмы Ningbo greetmed medical instruments Co., Ltd, КНР, или производства фирмы Cangzhou Yongkang Medical Devaces Co., Ltd, КНР, или производства фирмы Fuzhou Changgeng medical Co., Ltd, КНР, или производства фирмы Shinva Ande Healthcare Apparatus Co., Ltd, КНР, или производства фирмы Jiangsu KangJian Medical Apparatus Co., Ltd, КНР - 1 упаковка;
- Основная плата производства фирмы Dixon GmbH, Германия или производства фирмы Caretium medical instruments Co., Ltd, КНР - 1 шт.;

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

**М.А. Мурашко**

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 05 сентября 2016 года № ФСР 2012/13353

Лист 2

- Оптическая плата производства фирмы Dixon GmbH, Германия или производства фирмы Caretium medical instruments Co., Ltd, КНР - 1 шт.;
- Преобразователь АЦП производства фирмы Dixon GmbH, Германия или производства фирмы Caretium medical instruments Co., Ltd, КНР - 1 шт.;
- ЖК-дисплей производства фирмы Dixon GmbH, Германия или производства фирмы Caretium medical instruments Co., Ltd, КНР - 1 шт.;
- Сенсорная накладка для ЖК-дисплея производства фирмы Dixon GmbH, Германия или производства фирмы Caretium medical instruments Co., Ltd, КНР - 1 шт.;
- Инфракрасный оптический датчик производства фирмы Dixon GmbH, Германия или производства фирмы Caretium medical instruments Co., Ltd, КНР - 1 шт.;
- Принтер производства фирмы Dixon GmbH, Германия или производства фирмы Caretium medical instruments Co., Ltd, КНР - 1 шт.;
- Плата принтера производства фирмы Dixon GmbH, Германия или производства фирмы Caretium medical instruments Co., Ltd, КНР - 1 шт..

III

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

