



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 27 мая 2021 года № ФСР 2008/02514

На медицинское изделие

**Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения общего иммуноглобулина Е в сыворотке крови человека (IgE-ИФА)
по ТУ 9398-001-09231706-02**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью Научно-производственное объединение "Иммунотэк" (ООО НПО "Иммунотэк"), Россия,
355021, г. Ставрополь, ул. Доваторцев, д. 177Г, стр. 1**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью Научно-производственное объединение "Иммунотэк" (ООО НПО "Иммунотэк"), Россия,
355021, г. Ставрополь, ул. Доваторцев, д. 177Г, стр. 1**

Место производства медицинского изделия

**ООО НПО "Иммунотэк", Россия, 355021, г. Ставрополь, ул. Доваторцев,
д. 177Г, стр. 1**

Номер регистрационного досье № РД-41383/20260 от 12.05.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 27 мая 2021 года № 4680
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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

Д.Ю. Павлюков



0057319