



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 27 мая 2021 года № ФСР 2008/02151

На медицинское изделие

Набор реагентов для выявления Микоплазма пневмония (*Mycoplasma pneumoniae*) и определения чувствительности к антибиотикам (Пневмо-тест) по ТУ 9398-003-73678649-2007

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

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

Производитель

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

Место производства медицинского изделия

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

Номер регистрационного досье № РД-41379/20266 от 12.05.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 27 мая 2021 года № 4765
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков



0057317