



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 21 сентября 2021 года № ФСР 2007/00772

На медицинское изделие

**Раствор калибровочный гемиглобинцианида (Гемиглобинцианид-калибратор-
"С-Пб") по ТУ 9398-278-11149567-02**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Фирма Синтакон"

(ООО "Фирма Синтакон"), Россия,

193318, Санкт-Петербург, вн.тер.г. м.о. Правобережный, ул. Ворошилова, д. 2,
лит. АБ, помещ. 2Н, ком. 216(2)

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Фирма Синтакон"

(ООО "Фирма Синтакон"), Россия,

193318, Санкт-Петербург, вн.тер.г. м.о. Правобережный, ул. Ворошилова, д. 2,
лит. АБ, помещ. 2Н, ком. 216(2)

Место производства медицинского изделия

**ООО "Фирма Синтакон", Россия, 194223, Санкт-Петербург, пр. Тореза, д. 44,
лит. Б, помещ. 1-Н, ч. помещ. 96, 99, 100, 103, 104, 105, 108**

Номер регистрационного досье № РД-43693/50336 от 24.08.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 21 сентября 2021 года № 8987
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0062889