



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 августа 2023 года № ФСР 2010/08684

На медицинское изделие

Набор реагентов для полуколичественного определения содержания ревматоидного фактора (РФ) в сыворотке (плазме) крови методом латекс-агглютинации (РФ-ЛАТЕКС-ТЕСТ) по ТУ 9398-329-13257195-2004

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью фирмы "Имтек"
(ООО фирмы "Имтек"), Россия,
121552, Москва, ул. Академика Чазова, д. 15А

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью фирмы "Имтек"
(ООО фирмы "Имтек"), Россия,
121552, Москва, ул. Академика Чазова, д. 15А

Место производства медицинского изделия

ООО фирмы "Имтек", Россия, 142279, Московская обл., Серпуховский р-н,
п. Оболенск, лабораторный вспомогательный к. 13

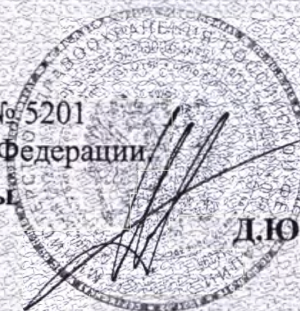
Номер регистрационного досье № РД-57270/50059 от 03.08.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 20.59.52.195

приказом Росздравнадзора от 11 августа 2023 года № 5201
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0074314