



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 августа 2023 года № ФСР 2010/08683

На медицинское изделие

**Набор реагентов для полуколичественного определения концентрации
С-реактивного белка (СРБ) в сыворотке (плазме) крови методом
латекс-агглютинации (СРБ-ЛАТЕКС-ТЕСТ) по ТУ 9398-311-13257195-2004**

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**

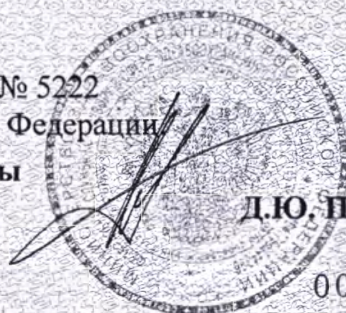
Номер регистрационного досье № РД-57269/50058 от 03.08.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 20.59.52.195

приказом Росздравнадзора от 14 августа 2023 года № 5222
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0074315