



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 мая 2024 года

№ ФСР 2010/07833

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения содержания креатинина в сыворотке крови и моче (КлиниТест-Креатинин) по ТУ 9398-263-27511906-2003

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Региональная общественная организация "Санкт-Петербургское Общество Естествоиспытателей" (ООО "СПБОЕ"), Россия, 199178, Санкт-Петербург, вн.тер.г. муниципальный округ Васильевский, Малый пр-кт В.О., д. 58, лит. А, помещ. 39-Н, часть ком. 1, офис 9

Производитель

Региональная общественная организация "Санкт-Петербургское Общество Естествоиспытателей" (ООО "СПБОЕ"), Россия, 199178, Санкт-Петербург, вн.тер.г. муниципальный округ Васильевский, Малый пр-кт В.О., д. 58, лит. А, помещ. 39-Н, часть ком. 1, офис 9

Место производства медицинского изделия

ООО "СПБОЕ", Россия, 194156, Санкт-Петербург, пр-кт Энгельса, д. 27, литера Т, помещ. 37Н

Номер регистрационного досье № РД-62698/33495 от 08.05.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 23 мая 2024 года № 2955
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0077305