



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 мая 2024 года № ФСР 2009/06422

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке крови (КлиниТест-Щелочная фосфатаза) по ТУ 9398-020-27511906-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Региональная общественная организация "Санкт-Петербургское Общество Естествоиспытателей" (ОО "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" (ОО "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

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

Номер регистрационного досье № РД-62699/33513 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 № 2958
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0077307