



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 мая 2024 года

№ ФСР 2007/01209

На медицинское изделие

**Набор реагентов для электрофоретического разделения белковых фракций
сыворотки крови на мембранах из ацетатцеллюлозы (КлиниТест-ЭФ)
по ТУ 9398-012-27511906-2007**

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-62694/33493 от 08.05.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 24 мая 2024 года № 2989
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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

Д.Ю. Павлюков

0077301