



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 мая 2024 года

№ ФСР 2009/04022

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови (КлиниТест-АЛТ) по ТУ 9398-016-27511906-2008

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-62854/33487 от 16.05.2024

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 № 2936
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0078400