



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 31 марта 2010 года № ФСР 2010/07267

На медицинское изделие

Набор реагентов для количественного иммуноферментного определения альбумина в моче ("ИммуноФА-Микроальбумин") по ТУ 9398-027-11361534-2010

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Закрытое акционерное общество "НАУЧНО-ВНЕДРЕНЧЕСКОЕ ОБЩЕСТВО ИММУНОТЕХ" (ЗАО "НВО ИММУНОТЕХ"), Россия, 119899, Москва, Воробьевы горы, МГУ им. М.В. Ломоносова, ул. Менделеевская, стр. 2

Производитель

Закрытое акционерное общество "НАУЧНО-ВНЕДРЕНЧЕСКОЕ ОБЩЕСТВО ИММУНОТЕХ" (ЗАО "НВО ИММУНОТЕХ"), Россия, 119899, Москва, Воробьевы горы, МГУ им. М.В. Ломоносова, ул. Менделеевская, стр. 2

Место производства медицинского изделия

119899, Москва, Воробьевы горы, МГУ им. М.В. Ломоносова, ул. Менделеевская, стр. 2

Номер регистрационного досье № 11256 от 26.02.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9817

приказом Росздравнадзора от 31 марта 2010 года № 2666-Пр/10

и приказом от 06 февраля 2014 года № 730 о замене

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0007264