



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 мая 2020 года

№ ФСР 2011/11281

На медицинское изделие

Комплекс аппаратно-программный для регистрации результатов латексных агглютинационных, гемагглютинационных анализов, изосерологических и иммуноферментных исследований "Эксперт-Лаб" по ТУ 9443-002-43312649-2006

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "СИНТЭКО-КОМПЛЕКС"
(ООО "СИНТЭКО-КОМПЛЕКС"), Россия,

142530, Московская обл., г. Электрогорск, ул. Буденного, д. 1а, эт. 3, помещ. 301

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "СИНТЭКО-КОМПЛЕКС"
(ООО "СИНТЭКО-КОМПЛЕКС"), Россия,

142530, Московская обл., г. Электрогорск, ул. Буденного, д. 1а, эт. 3, помещ. 301

Место производства медицинского изделия

ООО "СИНТЭКО-КОМПЛЕКС", Россия, 142530, Московская обл.,
г. Электрогорск, ул. Свердлова, д. 11

Номер регистрационного досье № РД-32615/26900 от 28.04.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 26.51.53.141

приказом Росздравнадзора от 15 мая 2020 года № 3953
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0046832