



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2010/08509

от 03 августа 2010 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Закрытое акционерное общество "ЭКОлаб", (ЗАО "ЭКОлаб"),  
Россия, 142530, Московская область, г. Электрогорск, ул. Буденного, д. 1  
и подтверждает, что медицинское изделие  
Набор реагентов "ИФА-Хеликобактер-IgA" Тест-система иммуноферментная  
для выявления иммуноглобулинов класса А к *Helicobacter pylori*  
по ТУ 9398-086-70423725-2010

производства

Закрытое акционерное общество "ЭКОлаб", (ЗАО "ЭКОлаб"),  
Россия, 142530, Московская область, г. Электрогорск, ул. Буденного, д. 1  
место производства:

Россия, 142530, Московская область, г. Электрогорск, ул. Буденного, д. 1

класс потенциального риска I

ОКП 93 9817

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 37947 от 17.06.2010

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 03 августа 2010 года № 7574-Пр/10  
и приказом от 03 октября 2013 года № 5470-Пр/13 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0001830