



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2010/08510

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-IgG" Тест-система иммуноферментная
для выявления иммуноглобулинов класса G к *Helicobacter pylori*
по ТУ 9398-087-70423725-2010
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 1

ОКП 93 9817

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 37955 от 17.06.2010

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 03 августа 2010 года № 7575-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
0001829