



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2010/08228

от 07 июля 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 для определения антител к *Treponema pallidum* в
реакции пассивной гемагглютинации (Сифилис-РПГА-тест)
по ТУ 9398-018-70423725-2009
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 2б

ОКП 93 9817

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 19277 от 30.03.2010

приказом Росздравнадзора от 07 июля 2010 года № 6464-Пр/10
и приказом от 02 октября 2013 года № 5432-Пр/13 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0001949