



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 июня 2011 года № ФСР 2011/11075

На медицинское изделие

**Набор реагентов "ДС-ИФА-АНТИ-ВЭБ-VCA-M" Тест-система
иммуноферментная для выявления антител класса IgM к капсидному антигену
(VCA) вируса Эпштейна-Барр, набор диагностический по ТУ 9398-055-05941003-
2010**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственное
объединение "Диагностические системы" (ООО "НПО "Диагностические
системы"), Россия,
603014, г. Нижний Новгород, ул. Коминтерна, д. 47**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственное
объединение "Диагностические системы" (ООО "НПО "Диагностические
системы"), Россия,
603014, г. Нижний Новгород, ул. Коминтерна, д. 47**

Место производства медицинского изделия

603093, г. Нижний Новгород, ул. Яблонева, 22

Номер регистрационного досье № 6333 от 25.02.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9817

приказом Росздравнадзора от 21 июня 2011 года № 3521-Пр/11

и приказом от 28 ноября 2013 года № 6908-Пр/13 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

М.А. Мурашко

0005973