



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2011/10769

от 06 мая 2011 года

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
и подтверждает, что медицинское изделие

Набор реагентов для количественного определения общего
иммуноглобулина Е методом иммуноферментного анализа
«ДС-ИФА-IgE общий» по ТУ 9398-107-05941003-2010
производства

Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственное
объединение «Диагностические системы» (ООО «НПО «Диагностические
системы»), Россия, 603014, г. Нижний Новгород, ул. Коминтерна, д. 47
место производства:

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

класс потенциального риска 1

ОКП 93 9817

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 6790 от 01.03.2011

приказом Росздравнадзора от 06 мая 2011 года № 2574-Пр/11

и приказом от 08 октября 2013 года № 5623-Пр/13 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0004547