



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 апреля 2016 года № ФСР 2011/11281

На медицинское изделие

Комплекс аппаратно-программный для регистрации результатов латексных агглютинационных, гемагглютинационных анализов, изосерологических и иммуноферментных исследований "Эксперт-Лаб" по ТУ 9443-002-43312649-2006

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "СИНТЭКО-КОМПЛЕКС"
(ООО "СИНТЭКО-КОМПЛЕКС"), Россия,
115230, Москва, Каширское шоссе, д. 13, корп. 3

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "СИНТЭКО-КОМПЛЕКС"
(ООО "СИНТЭКО-КОМПЛЕКС"), Россия,
115230, Москва, Каширское шоссе, д. 13, корп. 3

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-10646/13966 от 21.03.2016

Вид медицинского изделия 217390

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4370

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 апреля 2016 года № 3576
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0015048

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 апреля 2016 года № ФСР 2011/11281

Лист 1

На медицинское изделие

Комплекс аппаратно-программный для регистрации результатов латексных агглютинационных, гемагглютинационных анализов, изосерологических и иммуноферментных исследований "Эксперт-Лаб" по ТУ 9443-002-43312649-2006:

Место производства:

1. 141009, Московская область, г. Мытищи, ул. Колонцова, д. 5.
2. 142530, Московская область, г. Электрогорск, ул. Свердлова, д. 11.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0019029