



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 марта 2018 года № ФСР 2010/06877

На медицинское изделие

**Набор реагентов тест-система иммуноферментная для выявления антител класса М и G к возбудителям иерсиниозов "Иерсиниоз-ИФА-IgM/Иерсиниоз-ИФА-IgG" по ТУ 9398-002-71391004-2009**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Омникс"**

**(ООО "Омникс"), Россия,**

**197376, Санкт-Петербург, наб. реки Карповки, д. 5, корп. 22, литер А, пом. 15-Н/3**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Омникс"**

**(ООО "Омникс"), Россия,**

**197376, Санкт-Петербург, наб. реки Карповки, д. 5, корп. 22, литер А, пом. 15-Н/3**

Место производства медицинского изделия

**ООО "Омникс", Россия,**

**197376, Санкт-Петербург, наб. реки Карповки, д. 5, корп. 22, литер А, пом. 15-Н/3**

Номер регистрационного досье № РД-21259/4688 от 02.03.2018

Вид медицинского изделия см. приложение

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.10.60.196

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 марта 2018 года № 1829

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**Д.Ю. Павлюков**

**0037394**