



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 декабря 2017 года № РЗН 2017/6634

На медицинское изделие

Реагент для предобработки образцов, предположительно содержащих ДНК микобактерий (Амплитуб-Преп) по ТУ 21.20.23.110-002-46395995-2015

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Синтол" (ООО "Синтол"),
Россия, 127550, Москва, ул. Тимирязевская, д. 42, комн. 352**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Синтол" (ООО "Синтол"),
Россия, 127550, Москва, ул. Тимирязевская, д. 42, комн. 352**

Место производства медицинского изделия

ООО "Синтол", Россия, 127550, Москва, ул. Тимирязевская, д. 42

Номер регистрационного досье № РД-11096/15194 от 22.04.2016

Вид медицинского изделия **133730**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **21.20.23.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 декабря 2017 года № 10680
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0036863