



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 мая 2021 года

№ РЗН 2021/14424

Действительно до 01 января 2022 г.

На медицинское изделие

**Набор реагентов для качественного иммуноферментного определения антител класса G к коронавирусу SARS-CoV-2 и индекса их авидности в сыворотке или плазме крови человека "SARS-CoV-2-ИФА-IgG плюс" по ТУ 21.20.23-006-28597318-2020, партия (Лот) №: 0002**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "МедипалТех"**  
(ООО "МедипалТех"), Россия,

141981, Московская область, г. Дубна, ул. Большеволжская, д. 15, пом. 106

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "МедипалТех"**  
(ООО "МедипалТех"), Россия,

141981, Московская область, г. Дубна, ул. Большеволжская, д. 15, пом. 106

Место производства медицинского изделия

**ООО "МедипалТех", Россия, 141981, Московская область, г. Дубна,  
ул. Большеволжская, д. 15, пом. 106**

Номер регистрационного досье № РД-41571/33822 от 18.05.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе приказом Росздравнадзора от 27 мая 2021 года № 4716 допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

**Д.В. Пархоменко**

0054881