



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 марта 2012 года № ФСР 2012/13237

На медицинское изделие

**Набор реагентов для подготовки образцов биопроб с целью последующего анализа методом масс-спектрометрии (MALDI-TOF-ПРОБА) по ТУ 9398-163-17253567-2011**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью Научно-производственная фирма «Литех» (ООО НПФ «ЛИТЕХ»), Россия, 119435, Москва, ул. М. Пироговская, д. 1, стр. 3**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью Научно-производственная фирма «Литех» (ООО НПФ «ЛИТЕХ»), Россия, 119435, Москва, ул. М. Пироговская, д. 1, стр. 3**

Место производства медицинского изделия

**107023, Москва, ул. Малая Семёновская, д. 3А, стр. 2**

Номер регистрационного досье № 51607 от 27.12.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 19 марта 2012 года № 1171-Пр/12

и приказом от 26 ноября 2013 года № 6854-Пр/13 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**М.А. Мурашко**

**0005931**