



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 мая 2017 года

№ РЗН 2017/5772

На медицинское изделие

**Набор реагентов для выявления генетических маркеров ДНК
микобактерий туберкулезного комплекса, ассоциированных с устойчивостью
к фторхинолонам, методом полимеразной цепной реакции в реальном времени
(Амплитуб-FQ-PB) по ТУ 9398-003-46395995-2015**

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-11095/15199 от 22.04.2016

Вид медицинского изделия **329610**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **3**

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

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 мая 2017 года № 4921
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0028490

