



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2008/02813

от 04 сентября 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Обществу с ограниченной ответственностью "Биотехлит"  
(ООО "Биотехлит"), Россия,

107023, г. Москва, ул. Малая Семеновская, д. 3А, стр. 2  
и подтверждает, что медицинское изделие

Набор реагентов для выявления антител классов IgG и/или IgM к вирусу  
простого герпеса 1-го типа в сыворотке крови методом иммуноферментного  
анализа "ВПГ-1 IgG / IgM" по ТУ 9398-202-75357719-2007  
производства

Обществу с ограниченной ответственностью "Биотехлит"  
(ООО "Биотехлит"), Россия,

107023, г. Москва, ул. Малая Семеновская, д. 3А, стр. 2  
место производства:

107023, г. Москва, ул. Малая Семеновская, д. 3А, стр. 2

класс потенциального риска 2а

ОКП 93 9817

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № РД-1003/17189 от 22.05.2013

приказом Росздравнадзора от 04 сентября 2013 года № 4638-Пр/13  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0003289