



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 24 апреля 2020 года № РЗН 2020/10177

Действительно до 1 января 2021 г.

На медицинское изделие
Экспресс-тест COVID-19 IgG/IgM (Цельная кровь/сыворотка/плазма), номер партии VNCP40200082

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "БИОТЭК" (ООО "БИОТЭК"),
Россия, 127238, Москва, Линейный пр-д, д. 8, пом. 1, этаж 1, комн. 1-7

Производитель
"Инзек Интернешнел Трейдинг Б.В.", Нидерланды,
Inzek International Trading B.V., Vissenstraat 32, 7324 AL, Apeldoorn, Netherlands

Место производства медицинского изделия
Inzek International Trading B.V., Vissenstraat 32, 7324 AL, Apeldoorn, Netherlands

Номер регистрационного досье № РД-32587/27922 от 24.04.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2б

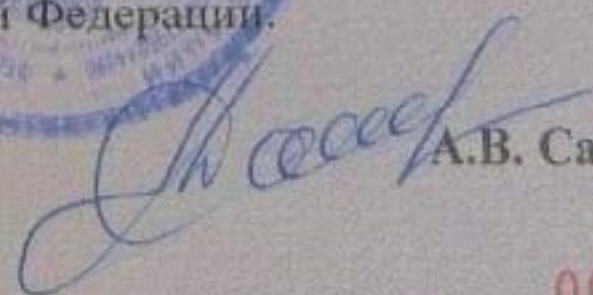
Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 24 апреля 2020 года № 3372
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



 А.В. Самойлова

0048693