

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 17 августа 2021 года № ФСР 2012/13679

На медицинское изделие

Полоска для иммунохроматографического определения хорионического гонадотропина (ХГЧ) в моче для ранней диагностики беременности «БИ-ШУР-С» по ТУ 21.20.23-123-69721380-2020

Настоящее регистрационное удостоверение выдано Общество с ограниченной ответственностью "Фактор-Мед Продакшн" (ООО "Фактор-Мед Продакшн"), Россия, 108841, Москва, г. Троицк, ул. Промышленная, д. 2, эт. 1, помещ. 30

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Фактор-Мед Продакшн", (ООО "Фактор-Мед Продакшн"), Россия, 108841, Москва, г. Троицк, ул. Промышленная, д. 2, эт. 1, помещ. 30

Место производства медицинского изделия ООО "Фактор-Мед Продакшн", Россия, 108841, Москва, г. Троицк, ул. Промышленная, д. 2

Номер регистрационного досье № РД-41022/19586 от 22.04.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 17 августа 2021 года № 7755 допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0057963