



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 13.06.2018 № ФСЗ 2010/07698

На медицинское изделие

Тесты для определения гормонов в моче FRAUTEST

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "БОЛЕАР"

Производитель

"АКСИОМ Гезельшафт фюр Diagnostika унд Биокемика мбХ"

Место производства медицинского изделия

Германия, AXIOM Gesellschaft f&#252;r Diagnostica und Biochemica mbH, Am Jahnplatz 5,  
68642 В&#252;rstadt, Germany

Номер регистрационного досье № ФСЗ 2010/07698

Вид медицинского изделия: 247520

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для  
медицинского изделия: 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение

Приказом Росздравнадзора от 13.06.2018. № \_\_\_\_\_

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
По надзору в сфере здравоохранения  
Ф.И.О

(печать)

\_\_\_\_\_подпись\_\_\_\_\_

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 13.06.2018 № ФСЗ 2010/07698

Лист 2

На медицинское изделие

Тесты для определения гормонов в моче FRAUTEST

Варианты исполнения: Тест для определения беременности FRAUTEST express, Тест для определения беременности FRAUTEST double control, Тест для определения беременности FRAUTEST expert, Тест для определения беременности FRAUTEST comfort, Тест для определения беременности FRAUTEST exclusive, Тест для определения овуляции FRAUTEST ovulation, Набор тестов для определения овуляции и беременности FRAUTEST planning.

Руководитель Федеральной службы  
По надзору в сфере здравоохранения  
Ф.И.О

(печать)

\_подпись\_