



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30.07.2012 № ФСР 2012/13679

На медицинское изделие

Полоска для иммунохроматографического определения хорионического гонадотропина (ХГЧ) в моче для ранней диагностики беременности (БИ-ШУР-С) по ТУ 9398-027-51062356-2006

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Обществу с ограниченной ответственностью "Фактор-Мед Продакшн"

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Фактор-Мед Продакшн"

Место производства медицинского изделия

119334, Россия, , г. Москва, 5-й Донской пр-д, д. 15

Номер регистрационного досье № ФСР 2012/13679

Вид медицинского изделия: –

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для  
медицинского изделия: 93 9817

Приказом Росздравнадзора от 30.07.2012. № \_\_\_\_\_

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать)

\_\_\_\_\_подпись\_\_\_\_\_