



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19.08.2010 № ФСЗ 2010/07698

На медицинское изделие

Тест для in vitro определения гормонов в моче FRAUTEST (см. Приложение на 1 листе) Тест для in vitro определения гормонов в моче FRAUTEST, варианты исполнения:  
1. Тест для определения овуляции (ЛГ). 2. Тест для определения беременности (ХГЧ).

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "БОЛЕАР МЕДИКА"

Производитель

"АКСИОМ Гезельшафт фюр Diagnostika унд Биокемика мбХ", Германия, AXIOM Gesellschaft fur Diagnostica und Biochemica mbH

Место производства медицинского изделия

Германия, , Max-Planck-Ring 21, 65205 Wiesbaden, Germany

Номер регистрационного досье № ФСЗ 2010/07698

Вид медицинского изделия: —

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 1

Код Общероссийского классификатора продукции для  
медицинского изделия: 93 9800

Приказом Росздравнадзора от 19.08.2010. № \_\_\_\_\_

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать)

\_подпись\_