

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 01.04.2020 № 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

000 "Фактор-Мед Продакшн"

Производитель

000 "Фактор-Мед Продакшн"

Место производства медицинского изделия

108841, Россия, г. Москва, г. Троицк, ул. Промышленная, д. 2, эт. 1, пом. 30

Номер регистрационного досье № ФСР 2012/13679

Вид медицинского изделия: 205650

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для

медицинского изделия: 21.20.23.110

Приказом Росздравнадзора от 01.04.2020. №

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать) подпись