



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 февраля 2022 года № ФСР 2010/07592

На медицинское изделие

Набор реагентов для ранней диагностики беременности экспресс-методом в моче по ТУ 9398-002-88868737-2010

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Клевер" (ООО "Клевер"), Россия, 143441, Московская обл., г. о. Красногорск, д. Путилково, 71 км. МКАД, стр. 16А, помещ. X, ком. 124-131

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Клевер" (ООО "Клевер"), Россия, 143441, Московская обл., г. о. Красногорск, д. Путилково, 71 км. МКАД, стр. 16А, помещ. X, ком. 124-131

Место производства медицинского изделия

ООО "Клевер", Россия, 410512, Саратовская обл., Саратовский р-н, с. Березина Речка, ул. Магистральная, д. 1А, 1Б

Номер регистрационного досье № РД-47607/93519 от 10.02.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 24 февраля 2022 года № 1343
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0059745