



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 ноября 2010 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 область, Красногорский район, д. Путилково, д. 11, кв. 107

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Клевер"

(ООО "Клевер"), Россия,

143441, Московская область, Красногорский район, д. Путилково, д. 11, кв. 107

Место производства медицинского изделия

ООО "Клевер", 143441, Московская область, Красногорский район, д. Путилково, д. 11, кв. 107

Номер регистрационного досье № 66794 от 27.10.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9817

приказом Росздравнадзора от 23 ноября 2010 года № 10621-Пр/10
и приказом от 23 июня 2016 года № 5701 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0020452