



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2008/02788

от 08 августа 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Закрытое акционерное общество "ИММУНОСКРИН"
(ЗАО "ИММУНОСКРИН"), Россия,
125424, Москва, Волоколамское шоссе, д. 75, корп. 1
и подтверждает, что медицинское изделие
Набор реагентов для количественного определения свободной β -цепи
хорионического гонадотропина (β -ХГч) в сыворотке крови человека
методом лантанидного иммунофлуоресцентного анализа " β -ХГч-ЛИФА"
по ТУ 9398-015-05031637-2007

производства

Закрытое акционерное общество "ИММУНОСКРИН"
(ЗАО "ИММУНОСКРИН"), Россия,

125424, Москва, Волоколамское шоссе, д. 75, корп. 1
место производства:

125424, Москва, Волоколамское шоссе, д. 75, корп. 1

класс потенциального риска 2б

ОКП 93 9817

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № РД-1101/20612 от 19.06.2013

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 08 августа 2013 года № 3892-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0002230