



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
№ ФСР 2010/08485**

от 20 июня 2022 года

На медицинское изделие

Набор реагентов для иммунохроматографического выявления специфического антигена предстательной железы (PSA) в сыворотке, плазме и цельной крови человека (ИммуноХром-PSA-Экспресс) по ТУ 9398-008-83129375-2010

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "МЕД-ЭКСПРЕСС-ДИАГНОСТИКА" (ООО "МЕД-ЭКСПРЕСС-ДИАГНОСТИКА"), Россия, 143306, Московская обл., г. Наро-Фоминск, ул. Карла Маркса, д. 1, каб. 52

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "МЕД-ЭКСПРЕСС-ДИАГНОСТИКА" (ООО "МЕД-ЭКСПРЕСС-ДИАГНОСТИКА"), Россия, 143306, Московская обл., г. Наро-Фоминск, ул. Карла Маркса, д. 1, каб. 52

Место производства медицинского изделия

ООО "МЕД-ЭКСПРЕСС-ДИАГНОСТИКА", Россия, 109651, Москва, ул. Перерва, д. 11, стр. 20, помещ. 20П, 22П, 24П

Номер регистрационного досье № РД-50472/41841 от 07.06.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 20 июня 2022 года № 5419
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0066695