



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 20 июня 2022 года № ФСР 2010/06880

На медицинское изделие

**Набор реагентов для иммунохроматографического выявления антител к вирусу иммунодефицита человека (ВИЧ-1/2) в сыворотке (плазме) или цельной крови (ИммуноХром-антиВИЧ-1/2-Экспресс) по ТУ 9398-018-53915567-2005**

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-50487/41830 от 07.06.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 20 июня 2022 года № 5417  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.  
**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**Д.Ю. Павлюков**

0066681