



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 декабря 2023 года № ФСР 2008/02858

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения концентрации фибриногена по методу Клаусса «МЛТ-Фибриноген» по ТУ 9398-004-95221815-2007

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью МЛТ (ООО МЛТ), Россия, 141981, Московская обл., г. Дубна, ул. Технологическая, д. 7

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью МЛТ (ООО МЛТ), Россия, 141981, Московская обл., г. Дубна, ул. Технологическая, д. 7

Место производства медицинского изделия

ООО МЛТ, Россия, 141981, Московская обл., г.о. Дубна, г. Дубна, ул. Технологическая, д. 7

Номер регистрационного досье № РД-59711/95750 от 25.12.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 29 декабря 2023 года № 9913
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0074550