



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 декабря 2022 года № ФСР 2008/02915

На медицинское изделие

**Набор изделий гинекологических для забора отделяемого шейки матки и
влагалища одноразовый стерильный "Фемина®" по ТУ 9437-002-18078209-2002**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Акционерное общество "ДиаКлон" (АО "ДиаКлон"), Россия,
140081, Московская обл., г.о. Лыткарино, г. Лыткарино, ул. Советская, д. 13,
помещ. 2**

Производитель

**Акционерное общество "ДиаКлон" (АО "ДиаКлон"), Россия,
140081, Московская обл., г.о. Лыткарино, г. Лыткарино, ул. Советская, д. 13,
помещ. 2**

Место производства медицинского изделия

**АО "ДиаКлон", Россия, 140083, Московская обл., г.о. Лыткарино, г. Лыткарино,
кв-л 3А, д. 3, помещ. 1**

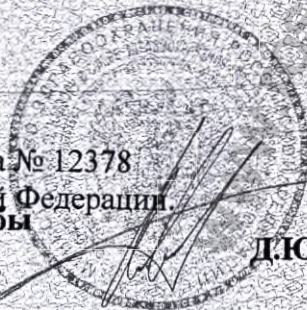
Номер регистрационного досье № РД-53862/98293 от 27.12.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

приказом Росздравнадзора от 30 декабря 2022 года № 12378
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0069706