



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 20 июня 2022 года № ФСР 2009/05058

На медицинское изделие

Полоска для иммунохроматографического выявления
3,4-метилendioксиметамфетамина (МДМА, экстази) в моче
(ИммуноХром-ЭКСТАЗИ-Экспресс) по ТУ 9398-002-83129375-2009

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-50470/41845 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 № 5402

допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

ДЮ. Павлюков

0066697