



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 октября 2022 года № РЗН 2019/8249

На медицинское изделие

Устройство для самостоятельного взятия пробы для лабораторной диагностики
в гинекологии Qvintip (Квинтип)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Апровикс АБ", Швеция,

Aprovix AB, Birger Jarlsgatan 57C 113 56 Stockholm, Sweden

Производитель

"Апровикс АБ", Швеция,

Aprovix AB, Birger Jarlsgatan 57C 113 56 Stockholm, Sweden

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-52306/76911 от 28.09.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 22.29.29.130

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 06 октября 2022 года № 9602
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0063890

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 октября 2022 года № РЗН 2019/8249

Лист 1

На медицинское изделие

**Устройство для самостоятельного взятия пробы для лабораторной диагностики
в гинекологии Qvintip (Квинтип), в составе:**

1. Устройство для самостоятельного взятия пробы Qvintip (Квинтип) - 1 шт.
2. Пробирка с пробкой - 1 шт.
3. Конверт - 1 шт.
4. Инструкция.

Место производства:

1. ЗАО "Пенткрофт Фарма", Россия, 141860, Московская обл., Дмитровский р-н,
п. Икша, ул. Водников, д. 9.
2. Frohe AB, Strömfallsvägen 4, 135 49 Tyresö, Sweden.

≠

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0108474