



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 августа 2023 года № РЗН 2013/1263

На медицинское изделие

Тест на определение молочницы FRAUTEST candida

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "БОЛЕАР" (ООО "БОЛЕАР"),
Россия, 115201, Москва, Каширский пр-д, д. 13, помещ. XIV

Производитель

"Сэвьон Диагностикс Лтд.", Израиль,
Savyon Diagnostics Ltd., 3 Nabosem St., Ashdod 7761003, Israel

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-56999/47333 от 19.07.2023

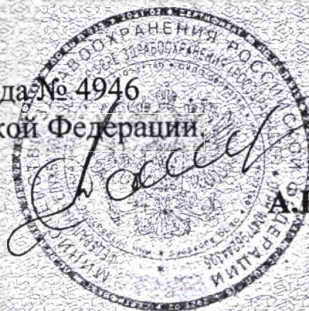
Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **21.20.23.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 августа 2023 года № 4946
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0071081

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 августа 2023 года № РЗН 2013/1263

Лист 1

На медицинское изделие

Тест на определение молочницы FRAUTEST candida:

Место производства:

1. Savyon Diagnostics Ltd., 3 Habosem St., Ashdod, 7761003, Israel.
2. ООО "Альпина Пласт", Россия, 141603, Московская обл., г. Клин, Ленинградское ш., тер. 88 км., к. 3А, стр. 103Б.

≠

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0123775