



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