



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 декабря 2023 года № ФСЗ 2009/05716

На медицинское изделие

Тест для определения менопаузы FRAUTEST

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "БОЛЕАР"

(ООО "БОЛЕАР"), Россия,

115201, Москва, Каширский пр-д, д. 13, помещ. XIV

Производитель

"Атлас Линк (Бейджинг) Текнолоджи Ко., Лтд.", Китай,

Atlas Link (Beijing) Technology Co., Ltd., Room 811 Zeyang Plaza, No. 166 Fushi Road, Shijingshan District, 100043 Beijing, PR of China

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-59543/102073 от 15.12.2023

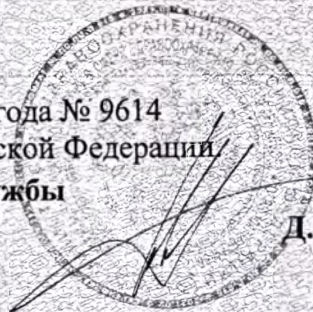
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 декабря 2023 года № 9614
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0074777

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 декабря 2023 года № ФСЗ 2009/05716

Лист 1

На медицинское изделие

Тест для определения менопаузы FRAUTEST:

Место производства:

1. Atlaslink (Beijing) Technology Co., Ltd., Room 811 Zeyang Plaza, No. 166 Fushi Road, Shijingshan District, 100043 Beijing, People's Republic of China.
2. Atlaslink Technology Co., Ltd., Guan south Industry Zone, 065500 Langfang City, Hebei Province, People's Republic of China.
3. ООО "Альпина Пласт", Россия, 141603, Московская обл., г.о. Клин, г. Клин, тер. Ленинградское ш., км 88-й, стр. 103.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0136055