



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08 августа 2024 года № ФСР 2009/05433

На медицинское изделие

**Набор реагентов тест-система иммуноферментная для количественного
определения 17- α -ОН-прогестерона "ДРГ 17- α -ОН-Прогестерон ИФА"
по ТУ 9398-002-29033535-2009**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "ДРГ Техсистемс"
(ООО "ДРГ Техсистемс"), Россия, 117218, Москва, ул. Новочеремушкинская,
д. 34, к. 1, офис 6**

Производитель

**Закрытое акционерное общество "ДРГ Техсистемс"
(ЗАО "ДРГ Техсистемс"), Россия, 121248, Москва, наб. Тараса Шевченко, д. 3**

Место производства медицинского изделия

**ЗАО "ДРГ Техсистемс", Россия, 121087, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ
Филевский парк, пр-д Береговой, д. 4/6, стр. 2**

Номер регистрационного досье № РД-63821/48922 от 01.08.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 08 августа 2024 года № 4541
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0076554