



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 30 июля 2009 года № ФСЗ 2009/04864

На медицинское изделие
Тест-набор "AmnioQUICK" для диагностики подтекания околоплодных вод при разрыве плодных оболочек

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**"БИОСИНЕКС", Франция,
BIOSYNEX, 12, rue Ettore Bugatti, 67201 Eckbolsheim, France**

Производитель
**"БИОСИНЕКС", Франция,
BIOSYNEX, 12, rue Ettore Bugatti, 67201 Eckbolsheim, France**

Место производства медицинского изделия
BIOSYNEX, 12, rue Ettore Bugatti, 67201 Eckbolsheim, France

Номер регистрационного досье № 27978 от 11.06.2009

Вид медицинского изделия -

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

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9817**

приказом Росздравнадзора от 30 июля 2009 года № 6162-Пр/09
и приказом от 19 декабря 2016 года № 14372 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0028309