



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 16 февраля 2017 года № ФСР 2010/07157

На медицинское изделие

**Диагностикум паракклюшный жидкий для реакции агглютинации
по ТУ 9385-030-01895039-2009**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Акционерное общество "Биомед" им. И.И. Мечникова
(АО "Биомед" им. И.И. Мечникова), Россия, 143422, Московская область,
Красногорский район, с. Петрово-Дальнее**

Производитель

**Акционерное общество "Биомед" им. И.И. Мечникова
(АО "Биомед" им. И.И. Мечникова), Россия, 143422, Московская область,
Красногорский район, с. Петрово-Дальнее**

Место производства медицинского изделия

**АО "Биомед" им. И.И. Мечникова, Россия, 143422, Московская область,
Красногорский район, с. Петрово-Дальнее**

Номер регистрационного досье № РД-15473/74121 от 01.02.2017

Вид медицинского изделия 195590

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 8500

приказом Росздравнадзора от 16 февраля 2017 года № 1133
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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

Д.Ю. Павлюков

0022845