



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 03 апреля 2017 года № ФСР 2010/07156

На медицинское изделие  
Диагностикум коклюшный жидкий для реакции агглютинации  
по ТУ 9385-029-01895039-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Акционерное общество «Биомед» им. И.И. Мечникова  
(АО «Биомед» им. И.И. Мечникова), Россия,  
143422, Московская область, Красногорский р-н, г. Петрово-Дальнее

Производитель  
Акционерное общество «Биомед» им. И.И. Мечникова  
(АО «Биомед» им. И.И. Мечникова), Россия,  
143422, Московская область, Красногорский р-н, г. 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-16770/79632 от 23.03.2017

Вид медицинского изделия 195590

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 8500

приказом Росздравнадзора от 03 апреля 2017 года № 2778  
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0030838