



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 апреля 2019 года № ФСР 2010/07157

На медицинское изделие  
Диагностикум параклошный 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,  
город Красногорск, поселок Мечниково, владение 3, строение 1, кабинет 9

Производитель  
Акционерное общество "Биомед" им. И.И. Мечникова  
(АО "Биомед" им. И.И. Мечникова), Россия, 143422, Московская область,  
город Красногорск, поселок Мечниково, владение 3, строение 1, кабинет 9

Место производства медицинского изделия  
АО "Биомед" им. И.И. Мечникова, Россия, 143422, Московская область,  
город Красногорск, поселок Мечниково, владение 4, строение 1

Номер регистрационного досье № РД-26770/19412 от 08.04.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 30 апреля 2019 года №  
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0043077