



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 апреля 2019 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,
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-26762/19420 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 № 332
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0048075