



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 01 апреля 2020 года № ФСР 2010/07156

На медицинское изделие

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

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Русбиофарм"
(ООО "Русбиофарм"), Россия,
123060, Москва, ул. Маршала Рыбалко, д. 2, к. 8, оф. 400

Производитель

Акционерное общество "Биомед" им. И.И. Мечникова
(АО "Биомед" им. И.И. Мечникова), Россия,
143422, Московская область, г. Красногорск, пос. Мечниково, влд. 3,
стр. 1, каб. 9

Место производства медицинского изделия

АО "Биомед" им. И.И. Мечникова, 143422, Россия, Московская область,
г. Красногорск, пос. Мечниково, влд. 4, стр. 1

Номер регистрационного досье № РД-31900/5652 от 16.03.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.1

приказом Росздравнадзора от 01 апреля 2020 года № 2494
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0046493