



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 02 июня 2020 года № ФСР 2008/03145

На медицинское изделие

**Питательная среда для выделения и культивирования холерного вибриона
(щелочной агар) по ТУ 9385-004-1895039-2007**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Акционерное общество "Биомед" им. И.И. Мечникова
(АО "Биомед" им. И.И. Мечникова), Россия,**

143422, Московская обл., г. Красногорск, п. Мечниково, влд. 3, стр. 1, каб. 9

Производитель

**Акционерное общество "Биомед" им. И.И. Мечникова
(АО "Биомед" им. И.И. Мечникова), Россия,**

143422, Московская обл., г. Красногорск, п. Мечниково, влд. 3, стр. 1, каб. 9

Место производства медицинского изделия

**АО "Биомед" им. И.И. Мечникова, Россия, 143422, Московская обл.,
г.о. Красногорск, п. Мечниково, влд. 4, стр.1**

Номер регистрационного досье № РД-33293/33044 от 28.05.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 20.59.52.140

приказом Росздравнадзора от 02 июня 2020 года № 4583

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0048399