



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 17 ноября 2020 года № ФСР 2010/07157

На медицинское изделие
Диагностикум паракклюшный жидкий для реакции агглютинации
по ТУ 9385-030-01895039-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Русбиофарм"
(ООО "Русбиофарм"), Россия,
123022, Москва, Столярный пер., д. 3, к. 13, эт. 3, помещ. VII, ком. 18

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

Место производства медицинского изделия
АО "Биомед" им. И.И. Мечникова, Россия, 143422, Московская обл.,
г. Красногорск, пос. Мечниково, влд. 4, стр. 1

Номер регистрационного досье № РД-37230/73945 от 02.11.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 17 ноября 2020 года № 10706
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0053314