



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 декабря 2022 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,

123308, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Хорошево-Мневники,
ул. 3-я Хорошёвская, д. 2, стр. 2, этаж 3, помещ. XIV, ком. 1-6

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Русбиофарм"
(ООО "Русбиофарм"), Россия,

123308, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Хорошево-Мневники,
ул. 3-я Хорошёвская, д. 2, стр. 2, этаж 3, помещ. XIV, ком. 1-6

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-53563/93770 от 13.12.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 22 декабря 2022 года № 12079
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0067134

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 декабря 2022 года № ФСР 2010/07156

Лист 1

На медицинское изделие

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

Место производства:

1. ООО "Русбиофарм", Россия, 194156, Санкт-Петербург, пр-кт Энгельса, д. 27, литера АМ (к. 1), помещ. 1-Н, 5-й этаж, ч.п. № 330-343, ч.п. № 348-373, ч.п. № 375-397.
2. ООО "Иннова плюс глобал", Россия, 197198, Санкт-Петербург, ул. Большая Пушкарская, д. 20, лит. А, этаж 5-6, помещ. 110-Н (10).

[Handwritten signature]

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0112588