



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 17.03.2010 № ФСР 2010/07157

На медицинское изделие

Диагностикум паракоклюшный жидкий для реакции агглютинации по ТУ  
9385-030-01895039-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ОАО "Биомед" им. И.И.Мечникова

Производитель

ОАО "Биомед" им. И.И.Мечникова

Место производства медицинского изделия

143422, Московская область, Красногорский район, с. Петрово-Дальнее

Номер регистрационного досье № ФСР 2010/07157

Вид медицинского изделия: —

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 1

Код Общероссийского классификатора продукции для  
медицинского изделия: 93 8500

Приказом Росздравнадзора от 17.03.2010. № \_\_\_\_\_

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
По надзору в сфере здравоохранения  
Ф.И.О

(печать)  
\_подпись\_