



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30.04.2019 № ФСР 2010/07157

На медицинское изделие

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

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

АО "Биомед" им. И.И. Мечникова

Производитель

АО "Биомед" им. И.И. Мечникова

Место производства медицинского изделия

143422, Россия, Московская область, г. Красногорск, поселок Мечниково, владение 3,
строение 1, кабинет 9

Номер регистрационного досье № ФСР 2010/07157

Вид медицинского изделия: 195590

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 1

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 21.20.23.110

Приказом Росздравнадзора от 30.04.2019. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать)

подпись