



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 17.11.2020 № ФСР 2010/07157

На медицинское изделие

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

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "Русбиофарм"

Производитель

АО "Биомед" им. И.И. Мечникова

Место производства медицинского изделия

143422, Россия, Московская область, г. Красногорск, пос. Мечниково, влд. 3, стр. 1, каб. 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 17.11.2020. № \_\_\_\_\_

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать)

\_подпись\_