



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2010/07156

от 16 ноября 2020 года

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,

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 область, г. Красногорск, пос. Мечниково, влд. 3,
стр. 1, каб. 9

Место производства медицинского изделия

АО "Биомед" им. И.И. Мечникова, Россия, 143422, Московская область,
г. Красногорск, пос. Мечниково, влд. 4, стр. 1

Номер регистрационного досье № РД-37241/73933 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 16 ноября 2020 года № 10608

позволено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы

по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0052398