



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 26 ноября 2021 года № ФСР 2009/05487

На медицинское изделие

Набор реагентов иммунохроматографическая тест-система для экспресс-выявления и идентификации возбудителя чумы "ИХ тест-система Y.pestis" по ТУ 9398-091-78095326-2008

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Федеральное бюджетное учреждение науки "Государственный научный центр прикладной микробиологии и биотехнологии" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (ФБУН ГНЦ ПМБ), Россия, 142279, Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. "Квартал А", д. 24

Производитель

Федеральное бюджетное учреждение науки "Государственный научный центр прикладной микробиологии и биотехнологии" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (ФБУН ГНЦ ПМБ), Россия, 142279, Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. "Квартал А", д. 24

Место производства медицинского изделия

ФБУН ГНЦ ПМБ, Россия, 142279, Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. "Квартал А", д. 10

Номер регистрационного досье № РД-45188/75753 от 03.11.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 26 ноября 2021 года № 11031
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков



0059188