



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 10 октября 2022 года № РЗН 2022/18507

На медицинское изделие

Агар Эндо по ТУ 20.59.52-021-11161893-2021

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Средофф"

(ООО "Средофф"), Россия,

199106, Санкт-Петербург, Шкиперский проток, д. 14, к. 39, лит. Н

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Средофф"

(ООО "Средофф"), Россия,

199106, Санкт-Петербург, Шкиперский проток, д. 14, к. 39, лит. Н

Место производства медицинского изделия

ООО "Средофф", Россия,

199106, Санкт-Петербург, Шкиперский проток, д. 14, к. 39, лит. Н

Номер регистрационного досье № РД-48563/97796 от 18.03.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 20.59.52.140

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 октября 2022 года № 9747
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0063582

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 октября 2022 года № РЗН 2022/18507

Лист 1

На медицинское изделие

Агар Эндо по ТУ 20.59.52-021-11161893-2021, в составе:

1. Агар Эндо, в упаковке - 10 шт.
2. Инструкция по применению.
3. Паспорт качества.

Handwritten mark



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Handwritten signature of A.V. Samoilova

А.В. Самойлова

0107391