



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 апреля 2022 года № ФСР 2007/00861

На медицинское изделие

Набор реагентов "Питательная среда Игла MEM для культур клеток в комплекте с Л-глутамином" ("Питательная среда Игла MEM") по ТУ 9385-012-01895045-2007

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Федеральное государственное автономное научное учреждение "Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН" (Институт полиомиелита) (ФГАНУ "ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН" (Институт полиомиелита)), Россия, 117218, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Котловка, ул. Кржижановского, д. 29, к. 5, эт. 3, помещ. I, ком. № 6

Производитель

Федеральное государственное автономное научное учреждение "Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М.П. Чумакова РАН" (Институт полиомиелита) (ФГАНУ "ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН" (Институт полиомиелита)), Россия, 117218, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Котловка, ул. Кржижановского, д. 29, к. 5, эт. 3, помещ. I, ком. № 6

Место производства медицинского изделия

ФГАНУ "ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН" (Институт полиомиелита), Россия, 108819, Москва, пос. Московский, п. Института полиомиелита, влд. 8

Номер регистрационного досье № РД-49460/27825 от 18.04.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 20.59.52.140

приказом Росздравнадзора от 27 апреля 2022 года № 3532

допущено к обращению на территории Российской Федерации

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

Д.Ю. Павлюков

0065409