



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 20 января 2023 года № РЗН 2023/19379

На медицинское изделие

Агар энтерококковый (азидный) по ТУ 20.59.52-018-11161893-2021

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-50888/53074 от 11.07.2022

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 20 января 2023 года

допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0070106

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 20 января 2023 года

№ РЗН 2023/19379

Лист 1

На медицинское изделие

**Агар энтерококковый (азидный) по ТУ 20.59.52-018-11161893-2021, в составе:**

- Агар энтерококковый (азидный) в чашках Петри - 10 шт./уп.;
- инструкция по применению;
- паспорт качества.



**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**А.В. Самойлова**

0116187