



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 13 июля 2023 года № ФСР 2008/03663

На медицинское изделие

Диагностикум эритроцитарный дифтерийный антигенный жидкий (ДЭД)
по ТУ 938810-014-01895039-2008

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Русбиофарм"

(ООО "Русбиофарм"), Россия,

125130, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Войковский,

пр-д Старопетровский, д. 11, к. 1

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Русбиофарм"

(ООО "Русбиофарм"), Россия,

125130, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Войковский,

пр-д Старопетровский, д. 11, к. 1

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-56872/43676 от 10.07.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 13 июля 2023 года № 4485

допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0072680

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 13 июля 2023 года

№ ФСР 2008/03663

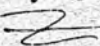
Лист 1

На медицинское изделие

**Диагностикум эритроцитарный дифтерийный антигенный жидкий (ДЭД)
по ТУ 938810-014-01895039-2008:**

Место производства:

1. ООО "Русбиофарм", Россия, 194156, Санкт-Петербург, пр-кт Энгельса, д. 27, литера АМ (к. 1).
2. ООО "Иннова плюс глобал", Россия, 197198, Санкт-Петербург, ул. Большая Пушкарская, д. 20, лит. А, этаж 5-6, помещ. 110-Н (10).



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



Д.Ю. Павлюков

0122956