



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 сентября 2023 года № РЗН 2015/2301

На медицинское изделие

Селективная дифференциально-диагностическая плотная питательная среда для выделения стафилококков, готовая к использованию, Солевой агар с маннитом (МСА, MSA) по ТУ 9385-002-16665457-2013

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Центральная Фабрика Готовых Сред" (ООО "ЦФГС"), Россия,
109235, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Печатники,
ул. 1-я Курьяновская, д. 34, стр. 8

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Центральная Фабрика Готовых Сред" (ООО "ЦФГС"), Россия,
109235, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Печатники,
ул. 1-я Курьяновская, д. 34, стр. 8

Место производства медицинского изделия

ООО "ЦФГС", Россия, 109235, Москва, ул. 1-я Курьяновская, д. 34, стр. 8,
помещ. III, эт. 2, ком. 16, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35

Номер регистрационного досье № РД-57821/67926 от 07.09.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 20.59.52.140

приказом Росздравнадзора от 26 сентября 2023 года № 6540
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0073702