



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 05 декабря 2023 года № ФСР 2012/13789

На медицинское изделие

Питательная среда для идентификации энтеробактерий сухая
(Среда Гисса с индикатором бромкрезоловым пурпурным)
по ТУ 9385-028-39484474-2012

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Научно-исследовательский центр
фармакотерапии" (ООО "НИЦФ"), Россия,
192236, Санкт-Петербург, ул. Белы Куна, д. 30, литер А, помещ. 18Н, офис 300

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Научно-исследовательский центр
фармакотерапии" (ООО "НИЦФ"), Россия,
192236, Санкт-Петербург, ул. Белы Куна, д. 30, литер А, помещ. 18Н, офис 300

Место производства медицинского изделия

ООО "НИЦФ", Россия, 192236, Санкт-Петербург, ул. Белы Куна, д. 30 литер А,
помещ. 9-Н

Номер регистрационного досье № РД-59100/93823 от 21.11.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 20.59.52.140

приказом Росздравнадзора от 05 декабря 2023 года № 8795

допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0074640