



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 декабря 2023 года № РЗН 2016/3641

На медицинское изделие

Плотная питательная среда для определения чувствительности гемофил к антимикробным препаратам, готовая к использованию, Гемофилезный тестовый агар (НТМ), по ТУ 9385-023-16665457-2014

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, помеш. 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-59192/95365 от 24.11.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 20.59.52.140

приказом Росздравнадзора от 07 декабря 2023 года № 8918
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0074515