



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 08 декабря 2023 года № РЗН 2016/3624

На медицинское изделие

Селективная плотная питательная среда для выделения кампилобактерий, готовая к использованию, Кампилобактериозный агар с добавлением дефибринированной крови по ТУ 9385-016-16665457-2014

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, 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-59191/95369 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 08 декабря 2023 года № 8984
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0074521