



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 декабря 2023 года № ФСР 2010/08260

На медицинское изделие

**Транспортная среда для различных микроорганизмов, полужидкая,
готовая к применению (среда типа Эймса) по ТУ 9385-061-39484474-2010**

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 лит. А,
помещ. 24-Н**

Номер регистрационного досье № РД-59313/97344 от 04.12.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 20.59.52.140

приказом Росздравнадзора от 15 декабря 2023 года № 9241
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0074728