



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 декабря 2023 года № ФСР 2012/14081

На медицинское изделие

Питательная среда для выделения и первичной идентификации облигатно-анаэробных сульфитредуцирующих бактерий рода *Clostridium* (среда Вильсона-Блера агаризованная) готовая к применению по ТУ 9385-066-39484474-2012

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 лит. А, помещ. 24-Н

Номер регистрационного досье № РД-59306/97321 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 14 декабря 2023 года № 9169
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0074527