



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 декабря 2023 года № РЗН 2013/1093

На медицинское изделие

Двухфазные системы для гемокультур в модификациях готовые к применению
по ТУ 9385-047-39484474-2012

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-59305/97320 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 № 9203
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0074720