



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 декабря 2023 года № ФСР 2012/14079

На медицинское изделие

Питательная среда для выделения и культивирования

***Lactobacillus* spp. МРС в модификациях, жидкая, готовая к применению
по ТУ 9385-018-39484474-2012**

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-59304/97336 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 № 9200
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0074719