



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 декабря 2023 года № РЗН 2013/1131

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения бактериальной цитохромоксидазной активности в модификациях (Микро-ЦИТОХРОМОКСИДАЗА-НИЦФ) по ТУ 9398-117-39484474-2012

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. 18-Н

Номер регистрационного досье № РД-59653/103454 от 20.12.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **21.20.23.110**

приказом Росздравнадзора от 27 декабря 2023 года № 9762
допущено к обращению на территории Российской Федерации
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0075157