



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 декабря 2023 года № РЗН 2013/1134

На медицинское изделие

**Набор реагентов для определения бактериальной декарбоксилазной активности
по ТУ 9398-011-39484474-2012**

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-59647/103554 от 20.12.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 20.59.52.150

приказом Росздравнадзора от 27 декабря 2023 года № 9779
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0075125