



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 04 февраля 2025 года № РЗН 2025/24631

На медицинское изделие

Агар с содержанием бараньей крови по ТУ 20.59.52-028-11161893-2022

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Средофф"

(ООО "Средофф"), Россия,

199106, Санкт-Петербург, Шкиперский проток, д. 14, к. 39, лит. Н

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Средофф"

(ООО "Средофф"), Россия,

199106, Санкт-Петербург, Шкиперский проток, д. 14, к. 39, лит. Н

Место производства медицинского изделия

ООО "Средофф", Россия, 199106, Санкт-Петербург, Шкиперский проток, д. 14,
к. 39, лит. Н

Номер регистрационного досье № РД-65718/97459 от 05.12.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 20.59.52.150

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 04 февраля 2025 года № 457
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0083839

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 февраля 2025 года № РЗН 2025/24631

Лист 1

На медицинское изделие

Агар с содержанием бараньей крови по ТУ 20.59.52-028-11161893-2022, в вариантах исполнения:

I. Агар с 5% бараньей крови - 10 чашек в упаковке.

II. Агар с 7% бараньей крови - 10 чашек в упаковке.

Комплект поставки:

1. Агар с содержанием бараньей крови по ТУ 20.59.52-028-11161893-2022 в количестве упаковок, определяемых заказчиком.

2. Инструкция по применению Изделия - 1 шт.

3. Паспорт качества - 1 шт.

З

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0154240