



РФ
вх. 19259
от д. 04.15

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАЩИТЫ ПРАВ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ И БЕЗОПАСНОСТИ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 июня 2015 года № ФСР 2007/00038

На медицинское изделие

Набор реагентов «Питательная среда 199 с индикатором или без индикатора для культур клеток» «Питательная среда 199» по ТУ 9385-009-01895045-2007

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Федеральное государственное унитарное предприятие "Предприятие по производству бактериальных и вирусных препаратов Института полиомиелита и вирусных энцефалитов им. М.П. Чумакова"

(ФГУН «ПИПВЭ им. М.П. Чумакова»), Россия,

142782, Москва, поселение Московский, посёлок Института полиомиелита

Производитель

Федеральное государственное унитарное предприятие "Предприятие по производству бактериальных и вирусных препаратов Института полиомиелита и вирусных энцефалитов им. М.П. Чумакова"

(ФГУП «ПИПВЭ им. М.П. Чумакова»), Россия,

142782, Москва, поселение Московский, посёлок Института полиомиелита

Место производства медицинского изделия

142782, Москва, поселение Московский, посёлок Института полиомиелита

Номер регистрационного досье № РД-7419/19259 от 11.06.2015

Вид медицинского изделия 103150

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 8582

приказом Росздравнадзора от 29 июня 2015 года № 4444
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы

по защите прав потребителей и безопасности лекарственных препаратов, иммунобиологических препаратов, вакцин, биологических препаратов

Регистрация МИ в Росздравнадзоре
www.nevacert.ru | info@nevacert.ru



М.А. Мурашко

0013117