



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22.01.2015 № РЗН 2015/2301

На медицинское изделие

Селективная дифференциально-диагностическая плотная питательная среда для выделения стафилококков, готовая к использованию, Солевой агар с маннитом (МСА, MSA) по ТУ 9385-002-16665457-2013

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью Центральная Фабрика Готовых Сред
Производитель

Общество с ограниченной ответственностью Центральная Фабрика Готовых Сред
Место производства медицинского изделия

127137, Россия, г. Москва, ул.Правды,д.24,стр.3

Номер регистрационного досье № РЗН 2015/2301

Вид медицинского изделия: 202100

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 93 8500

Приказом Росздравнадзора от 22.01.2015. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
По надзору в сфере здравоохранения
Ф.И.О

(печать)

подпись