



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 февраля 2019 года № РЗН 2014/2112

На медицинское изделие

Селективная дифференциально-диагностическая плотная питательная среда для выделения энтеробактерий, готовая к использованию, Агар Эндо по ТУ 9385-008-16665457-2013

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Центральная Фабрика Готовых Сред" (ООО "ЦФГС"), Россия,
127137, Москва, ул. Правды, д. 24, стр. 3, эт. 4, помещ. I, ком. 19а

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Центральная Фабрика Готовых Сред" (ООО "ЦФГС"), Россия,
127137, Москва, ул. Правды, д. 24, стр. 3, эт. 4, помещ. I, ком. 19а

Место производства медицинского изделия

ООО "ЦФГС", Россия,
127137, Москва, ул. Правды, д. 24, стр. 3, эт. 4, помещ. I, ком. 19а

Номер регистрационного досье № РД-25813/71591 от 11.02.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 20.59.52.140

приказом Росздравнадзора от 21 февраля 2019 года № 1218

директором Общественного института развития Росздравнадзора
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0042303