



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 декабря 2018 года № РЗН 2015/2342

На медицинское изделие
Селективная дифференциально-диагностическая плотная питательная среда
для выделения сальмонелл и шигелл, готовая к использованию,
Ксилозо-лизин-дезоксихолятный агар (XLD-агар) по ТУ 9385-011-16665457-2013

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-24916/71586 от 06.12.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 20.59.52.140

приказом Росздравнадзора от 19 декабря 2018 года № 8813
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0041465