



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 31 декабря 2014 года № ФСР 2011/12631

На медицинское изделие
Набор реагентов «Готовая питательная среда Агар XLD»
по ТУ 9385-023-83805215-2011

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью «Биомедиа»
(ООО «Биомедиа»), Россия,
192102, Санкт-Петербург, Волковский пр-т, д. 6, лит. А

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью «Биомедиа»
(ООО «Биомедиа»), Россия,
192102, Санкт-Петербург, Волковский пр-т, д. 6, лит. А

Место производства медицинского изделия
192102, Санкт-Петербург, Волковский пр-т, д. 6, лит. А

Номер регистрационного досье № РД-5769/38137 от 16.12.2014

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 8570

приказом Росздравнадзора от 31 декабря 2014 года № 8737
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко
0010816