



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 ноября 2016 года № ФСР 2012/14079

На медицинское изделие

**Питательная среда для выделения и культивирования *Lactobacillus spp.* МРС в модификациях, жидкая, готовая к применению по ТУ 9385-018-39484474-2012**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Научно-исследовательский центр фармакотерапии" (ООО "НИЦФ"), Россия, 192236, Санкт-Петербург, ул. Белы Куна, д. 30, литер А**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Научно-исследовательский центр фармакотерапии" (ООО "НИЦФ"), Россия, 192236, Санкт-Петербург, ул. Белы Куна, д. 30, литер А**

Место производства медицинского изделия

**ООО "НИЦФ", Россия, 192236, Санкт-Петербург, ул. Белы Куна, д. 30, литер А**

Номер регистрационного досье № РД-13456/37798 от 29.09.2016

Вид медицинского изделия 156780

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 8500

приказом Росздравнадзора от 07 ноября 2016 года № 12290  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**М.А. Мурашко**

0027074