



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 июля 2010 года № ФСР 2010/08261

На медицинское изделие

**Питательная среда для выделения и культивирования бифидобактерий  
готовая к применению (среда типа Блаурокка) по ТУ 9385-075-39484474-2010**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Закрытое акционерное общество "Научно-исследовательский центр  
фармакотерапии" (ЗАО "НИЦФ"), Россия, 196240, Санкт-Петербург,  
проезд Предпортовый 7-й, д. 2а, лит. А**

Производитель

**Закрытое акционерное общество "Научно-исследовательский центр  
фармакотерапии" (ЗАО "НИЦФ"), Россия, 196240, Санкт-Петербург,  
проезд Предпортовый 7-й, д. 2а, лит. А**

Место производства медицинского изделия

**192236, Санкт-Петербург, ул. Белы Куна, д. 30, лит. А**

Номер регистрационного досье № 34982 от 03.06.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 8550

приказом Росздравнадзора от 22 июля 2010 года № 7017-Пр/10

и приказом от 07 апреля 2014 года № 2335 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**М.А. Мурашко**

**0008311**