



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 февраля 2016 года № ФСР 2012/14179

На медицинское изделие

**Набор реагентов для быстрого дифференцированного окрашивания  
биопрепаратов («ДИАХИМ-ДИФФ-КВИК») по ТУ 9398-066-27428909-2012**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма  
"АБРИС+" (ООО "НПФ"АБРИС+"), Россия,  
196084, Санкт-Петербург, ул. Цветочная, д. 16, лит. М, 2-й этаж

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма  
"АБРИС+" (ООО "НПФ"АБРИС+"), Россия,  
196084, Санкт-Петербург, ул. Цветочная, д. 16, лит. М, 2-й этаж

Место производства медицинского изделия

196084, Санкт-Петербург, ул. Профессора Качалова, д. 15а, лит. А

Номер регистрационного досье № РД-9580/60863 от 14.12.2015

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 26 февраля 2016 года № 1585  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 февраля 2016 года № ФСР 2012/14179

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор реагентов для быстрого дифференцированного окрашивания биопрепаратов («ДИАХИМ-ДИФФ-КВИК») по ТУ 9398-066-27428909-2012 в составе:**

1. Раствор № 1 (фиксатор) - 100 мл.
2. Раствор № 2 («розовый») - 100 мл.
3. Раствор № 3 («синий») - 100 мл.
4. Буферная смесь - 1 флакон.

*(Handwritten mark)*

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко