



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 25 июня 2007 года № ФСР 2007/00231

На медицинское изделие
ПЕТСАЛ®, Сыворотки диагностические сальмонеллезные адсорбированные для
РА, лиофилизат для диагностических целей по ТУ 9389-008-01895016-07

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Федеральное государственное унитарное предприятие «Санкт-Петербургский
научно-исследовательский институт вакцин и сывороток и предприятие по
производству бактериальных препаратов» Федерального медико-биологического
агентства (ФГУП СПбНИИВС ФМБА), Россия,
198320, Санкт-Петербург, г. Красное Село, ул. Свободы, д. 52

Производитель

Федеральное государственное унитарное предприятие «Санкт-Петербургский
научно-исследовательский институт вакцин и сывороток и предприятие по
производству бактериальных препаратов» Федерального медико-биологического
агентства (ФГУП СПбНИИВС ФМБА), Россия,
198320, Санкт-Петербург, г. Красное Село, ул. Свободы, д. 52

Место производства медицинского изделия

198320, Санкт-Петербург, г. Красное Село, ул. Свободы, д. 52

Номер регистрационного досье № 15426 от 17.05.2007

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 8910

приказом Росздравнадзора от 25 июня 2007 года № 1260-Пр/07/

и приказом от 26 ноября 2013 года № 6846-Пр/13 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

