



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 03 августа 2007 года № ФСР 2007/00461

На медицинское изделие

**АГНОЛЛА®** Сыворотки диагностические пигеллезные адсорбированные  
для РА, лиофилизат для диагностических целей по ТУ 9389-007-01895016-07

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 № 16145 от 24.05.2007

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 8920

приказом Росздравнадзора от 03 августа 2007 года № 1914-Пр/07

и приказом от 26 ноября 2013 года № 8846-Пр/13 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко