



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ  
№ ФСР 2008/01879**

11 июня 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Федеральное государственное унитарное предприятие "Научно-  
производственное объединение по медицинским иммунобиологическим  
препаратам "Микроген" Министерства здравоохранения Российской  
Федерации" (ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России), Россия,  
115088, Москва, ул. 1-я Дубровская, д. 15

и подтверждает, что медицинское изделие

**Набор реагентов "Диагностикум риккетсиозный Провачека  
корпускулярный для РА, сухой"** по ТУ 9388-038-14237183-2007 в  
следующей комплектации: диагностикум риккетсиозный Провачека  
корпускулярный для РА - 10 ампул; сыворотка Провачека для РА - 2  
ампулы.

производства

Федеральное государственное унитарное предприятие "Научно-  
производственное объединение по медицинским иммунобиологическим  
препаратам "Микроген" Министерства здравоохранения Российской  
Федерации" (ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России), Россия,  
115088, Москва, ул. 1-я Дубровская, д. 15

место производства

614089, Пермский край, г. Пермь, ул. Братская, д. 177

класс потенциального риска 2б

вид медицинского изделия -

соответствующее регистрационному досье № РД-773/134

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 11 июня 2013 года № 22-04/2013  
допущено к обращению на территории Российской Федерации  
Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

