



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ РЗН 2013/198

25 февраля 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 Сыворотки диагностические ботулинические типов А, В, С, Е, Г нативные лошадиные сухие для реакции биологической нейтрализации по ТУ 9389-154-14237183-10 в составе: сыворотки диагностические; скарификатор ампульный или нож ампульный - 1 шт.

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

Россия, 355019, г.Ставрополь, ул.Биологическая, д.20

класс потенциального риска 1

ОКП 93 8900

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № РД-52/3142 от 29.01.2013

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 25 февраля 2013 года № 387-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Выдано взамен регистрационного удостоверения № ФСР 2011/09852 от 15.07.2011

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Е.А. Тельнова
0000303

