



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 января 2016 года № ФСР 2012/14183

На медицинское изделие

**Набор реагентов для клинического анализа спинномозговой жидкости
(«ДИАХИМ-ЛИКВОР») по ТУ 9398-056-27428909-2012**

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

192019, Санкт-Петербург, ул. Профессора Качалова, д. 15а, лит. А

Номер регистрационного досье № РД-9561/60865 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 22 января 2016 года № 341
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0017000

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 января 2016 года № ФСР 2012/14183

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор реагентов для клинического анализа спинномозговой жидкости
(«ДИАХИМ-ЛИКВОР») по ТУ 9398-056-27428909-2012:**

- Реактив Самсона - готов к применению - 1 флакон 10 мл.
- Карболовая кислота - готов к применению - 1 флакон 2,5 г.
- Аммоний серноокислый - готов к применению - 1 флакон (пакет) 85 г.

Z

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0014999



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 января 2016 года № ФСР 2009/04160

На медицинское изделие

**Набор реагентов для окраски по Граму «Диахим-Набор для окраски по Граму»
по ТУ 9398-019-27428909-2008**

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

192019, Санкт-Петербург, ул. Профессора Качалова, д. 15а, лит. А

Номер регистрационного досье № РД-9488/61061 от 11.12.2015

Вид медицинского изделия 107820

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 11 января 2016 года № 48
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко

0016961



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 января 2016 года № ФСР 2010/07196

На медицинское изделие

Набор реагентов для клинического анализа мокроты ("Диахим-Набор реагентов для клинического анализа мокроты") по ТУ 9398-032-27428909-2009

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

192019, Санкт-Петербург, ул. Профессора Качалова, д. 15а, лит. А

Номер регистрационного досье № РД-9547/60777 от 14.12.2015

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2а**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9816**

приказом Росздравнадзора от 29 января 2016 года № 710
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0016303