



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