



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 мая 2012 года

№ ФСР 2007/00878

На медицинское изделие

**Кровь гемолизированная, раствор и лиофилизат для диагностических целей  
по ТУ 8991-001-01898109-2007**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Федеральное казенное учреждение здравоохранения "Российский научно-исследовательский противочумный институт "Микроб" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (ФКУЗ РосНИПЧИ "Микроб" Роспотребнадзора),  
Россия, 410005, г. Саратов, ул. Университетская, д. 46**

Производитель

**Федеральное казенное учреждение здравоохранения "Российский научно-исследовательский противочумный институт "Микроб" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (ФКУЗ РосНИПЧИ "Микроб" Роспотребнадзора),  
Россия, 410005, г. Саратов, ул. Университетская, д. 46**

Место производства медицинского изделия

**410005, г. Саратов, ул. Университетская, д. 46**

Номер регистрационного досье № 5633 от 27.02.2012

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 8991

приказом Росздравнадзора от 18 мая 2012 года № 2375-Пр/12

и приказом от 11 ноября 2013 года № 6473-Пр/13 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**М.А. Мурашко**

**0005644**