



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 февраля 2019 года № РЗН 2015/2301

На медицинское изделие  
Селективная дифференциально-диагностическая плотная питательная среда  
для выделения стафилококков, готовая к использованию, Солевой агар  
с маннитом (МСА, MSA) по ТУ 9385-002-16665457-2013

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Общество с ограниченной ответственностью "Центральная Фабрика Готовых  
Сред" (ООО "ЦФГС"), Россия,  
127137, Москва, ул. Правды, д. 24, стр. 3, эт. 4, помещ. I, ком. 19а

Производитель  
Общество с ограниченной ответственностью "Центральная Фабрика Готовых  
Сред" (ООО "ЦФГС"), Россия,  
127137, Москва, ул. Правды, д. 24, стр. 3, эт. 4, помещ. I, ком. 19а

Место производства медицинского изделия  
ООО "ЦФГС", Россия,  
127137, Москва, ул. Правды, д. 24, стр. 3, эт. 4, помещ. I, ком. 19а

Номер регистрационного досье № РД-25812/71588 от 11.02.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 20.59.52.140

приказом Росздравнадзора от 22 февраля 2019 года № 1265  
выдана в соответствии с законодательством Российской Федерации  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0042304