



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 10 июля 2007 года № ФСР 2007/00349

На медицинское изделие

ФЕМИДАСЕРА® Сыворотки анти-М и анти-N адсорбированные
диагностические для судебно-медицинских целей
(Сыворотки анти-М и анти-N), раствор для диагностических целей
по ТУ 9389-013-01895016-07

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Федеральное государственное унитарное предприятие «Санкт-Петербургский
научно-исследовательский институт вакцин и сывороток и предприятие по
производству бактериальных препаратов» Федерального медико-биологического
агентства (ФГУП СПбНИИВС ФМБА России), Россия,
198320, Санкт-Петербург, г. Красное Село, ул. Свободы, д. 52**

Производитель

**Федеральное государственное унитарное предприятие «Санкт-Петербургский
научно-исследовательский институт вакцин и сывороток и предприятие по
производству бактериальных препаратов» Федерального медико-биологического
агентства (ФГУП СПбНИИВС ФМБА России), Россия,
198320, Санкт-Петербург, г. Красное Село, ул. Свободы, д. 52**

Место производства медицинского изделия

198320, Санкт-Петербург, г. Красное Село, ул. Свободы, д. 52

Номер регистрационного досье № 15122 от 15.05.2007

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 8988

приказом Росздравнадзора от 10 июля 2007 года № 1492-Пр/07

и приказом от 12 декабря 2013 года № 7174-Пр/13 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко

0006302