



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 мая 2023 года

№ РЗН 2023/20203

На медицинское изделие

**Диски для определения чувствительности к антибактериальным препаратам в
in vitro диагностике**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "БИО-РАД Лаборатории"
(ООО "БИО-РАД Лаборатории"), Россия,
105064, Москва, Нижний Сусальный пер., д. 5, стр. 5А**

Производитель

**"БИО-РАД", Франция,
BIO-RAD, 3, boulevard Raymond Poincaré, 92430 MARNES-LA-COQUETTE
FRANCE**

Место производства медицинского изделия

BIO-RAD, Route de Cassel - 59114 STEENVOORDE - FRANCE

Номер регистрационного досье № РД-55605/29924 от 17.04.2023

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

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **21.20.23.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 11 мая 2023 года № 2847
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0071837

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 мая 2023 года

№ РЗН 2023/20203

Лист 1

На медицинское изделие

Диски для определения чувствительности к антибактериальным препаратам в *in vitro* диагностике, варианты исполнения:

1. Диски цефтолозан + тазобактам 30/10 мкг (CEFTOLOZANE + TAZOBACTAM 30/10 μg), (4x50) шт./1 уп.
2. Диски цефтазидим + авибактам 10/4 мкг (CEFTAZIDIME + AVIBACTAM 10/4 μg), (4x50) шт./1 уп.

З

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



А.В. Самойлова

0120857