



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 января 2010 года № ФСЗ 2010/06051

На медицинское изделие  
Анализаторы автоматические бактериологические Vitek 2 Compact, с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
"биоМерье СА", Франция,  
bioMerieux SA, 69280, Marcy l'Etoile, France

Производитель  
"биоМерье СА", Франция,  
bioMerieux SA, 69280, Marcy l'Etoile, France

Место производства медицинского изделия  
bioMerieux, Inc., Box 15969 Durham, North Carolina, USA

Номер регистрационного досье № 79271 от 19.11.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4300

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 2 листах

приказом Росздравнадзора от 25 января 2010 года № 234-Пр/10

и приказом от 10 декабря 2013 года № 7136-Пр/13 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0006906