



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 03 августа 2007 года № ФСР 2007/00462

На медицинское изделие  
**РЕШЛАН<sup>®</sup>** Диагностикумы эритроцитарные шигеллезные флекснер 1-5,  
флекснер 6 и зонне, антигенные, лиофилизат для диагностических целей  
по ТУ 9388-014-01895016-07

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), 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), 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 № 16149 от 24.05.2007

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 8810

приказом Росздравнадзора от 03 августа 2007 года № 1915-Пр/07  
и приказом от 26 ноября 2013 года № 8846-Пр/13 о занесении  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко