



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 13 декабря 2021 года № РЗН 2021/16023

На медицинское изделие

Карта выявления антител и белков системы комплемента на эритроцитах человека методом колоночной агглютинации "Селлбайнд Дайрект (IgG, C3d, контроль)", 48x2 тестов (Cellbind Direct (IgG, C3d, ctr))

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "МИРУС МЕДИКАЛ" (ООО "МИРУС МЕДИКАЛ"), Россия,

115114, Москва, ул. Кожевническая, д. 10, стр. 1, пом. 2-8, 12-18, эт. 6

Производитель

"Санквин Реагентс Б.В.", Нидерланды,

Sanquin Reagents B.V., Plesmanlaan 125, 1066 CX Amsterdam, The Netherlands

Место производства медицинского изделия

Sanquin Reagents B.V., Plesmanlaan 125, 1066 CX Amsterdam, The Netherlands

Номер регистрационного досье № РД-45295/78503 от 10.11.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 13 декабря 2021 года № 11691
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0062420