



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 13 декабря 2021 года № РЗН 2021/15978

На медицинское изделие

Реагент для определения антигена Е эритроцитов человека "Пеликлон анти-Е (IgM) моноклональный", 5 мл (Pelikloon anti-E (IgM) monoclonal, 5ml)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

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

115114, Москва, ул. Кожевническая, д. 10, стр. 1, помещ. 2-8, 12-18, этаж 06

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

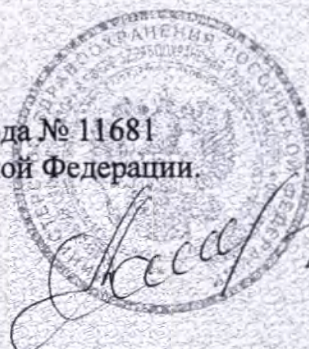
Номер регистрационного досье № РД-45306/78493 от 10.11.2021

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 № 11681
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0062688