



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 13 декабря 2021 года № РЗН 2021/16004

На медицинское изделие

Реагент для определения антигена Fya эритроцитов человека
"анти-Fya (IgG) моноклональный, АГТ", 3 мл (anti-Fya (IgG) monoclonal AGT
method, 3ml)

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 Реагенты 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-45305/78485 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 № 11696
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0062410