



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 13 декабря 2021 года № РЗН 2021/15974

Действительно до 01 января 2022 г.

На медицинское изделие

Набор реагентов для количественного определения специфических антител иммуноглобулин G к вирусу SARS-CoV-2 иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке крови человека или плазме "LIAISON SARS-CoV-2 TrimericS IgG", партии: 135679, 135679B

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Дельрус"
(ООО "Дельрус"), Россия,
121108, Москва, ул. Ивана Франко, д. 4, к. 1, офис 64

Производитель
"ДиаСорин, Инк.", США,
DiaSorin, Inc., 1951 Northwestern Ave S, Stillwater MN, 55082, USA

Место производства медицинского изделия
DiaSorin, Inc., 1951 Northwestern Ave S, Stillwater MN, 55082, USA

Номер регистрационного досье № РД-45793/87095 от 02.12.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2б

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 13 декабря 2021 года № 11639
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова



0062693

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 13 декабря 2021 года № РЗН 2021/15974

Действительно до 01 января 2022 г.

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор реагентов для количественного определения специфических антител
иммуноглобулин G к вирусу SARS-CoV-2 иммунохемилюминесцентным методом в
сыворотке крови человека или плазме "LIAISON SARS-CoV-2 TrimericS IgG",
партии: 135679, 135679B, в составе:**

1. Интегральный картридж с реагентами - 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0093692