



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 марта 2022 года № РЗН 2022/16727

На медицинское изделие

Реагент лизирующий для *in vitro* диагностики для гематологических анализаторов "МЕК" БИОЛАЙЗ-НК-3-LS по ТУ 21.20.23-002-20539847-2020

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Мега-Райд" (ООО "Мега-Райд"), Россия, 111024, Москва, ул. Авиамоторная, д. 50, стр. 2, пом. XI, ком. 16

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Био-медицинская Мануфактура" (ООО "Био-мед М"), Россия, 115088, Москва, ул. 2-я Машиностроения, д. 17, стр. 1, эт. 2, пом. I, ком. 63, офис 8

Место производства медицинского изделия

ООО "Био-мед М", Россия, 142261, Московская область, г. о. Серпухов, д. Селино, ул. Озерная, д. 23а

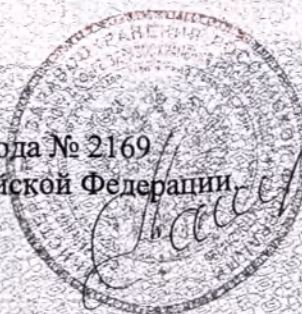
Номер регистрационного досье № РД-47475/92328 от 07.02.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 24 марта 2022 года № 2169
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0060247

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 24 марта 2022 года

№ РЗН 2022/16727

Лист 1

На медицинское изделие

**Реагент лизирующий для in vitro диагностики для гематологических анализаторов
"МЕК" БИОЛАЙЗ-НК-3-LS по ТУ 21.20.23-002-20539847-2020,**

в вариантах исполнения:

I. Вариант исполнения 1, в составе:

1. Реагент лизирующий для in vitro диагностики для гематологических анализаторов
«МЕК» БИОЛАЙЗ-НК-3-LS по ТУ 21.20.23-002-20539847-2020 - 1 л.

2. Инструкция - 1 шт.

3. Паспорт - 1 шт.

II. Вариант исполнения 2, в составе:

1. Реагент лизирующий для in vitro диагностики для гематологических анализаторов
«МЕК» БИОЛАЙЗ-НК-3-LS по ТУ 21.20.23-002-20539847-2020 - 5 л.

2. Инструкция - 1 шт.

3. Паспорт - 1 шт.

III. Вариант исполнения 3, в составе:

1. Реагент лизирующий для in vitro диагностики для гематологических анализаторов
«МЕК» БИОЛАЙЗ-НК-3-LS по ТУ 21.20.23-002-20539847-2020 - 20 л.

2. Инструкция - 1 шт.

3. Паспорт - 1 шт.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова