

СОГЛАСОВАНО
Главный врач
ГБУЗ РСПК
Хамитов Р.Г.



ФОТОГРАФИЧЕСКИЕ ИЗОБРАЖЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

Набор реагентов для определения группы крови АВ0 перекрестным методом и выявления аллоиммунных антител (стандартные эритроциты АВ0, фенотипированные эритроциты 0(I) группы (CCDee, ccDEE, ccdeeK), 10% раствор желатина) для диагностики in vitro по ТУ 21.20.23.110-001-01953133-2021



ГБУЗ РСПК г. Уфа

« Набор реагентов для определения групп крови АВ0 перекрестным методом
и выявления аллоиммунных антител
(стандартные эритроциты АВ0, фенотипированные эритроциты 0(I) группы
(CCDee, ccDEE, ccdeeK), 10 % раствор желатина)
для диагностики in vitro
по ТУ 21.20.23.110-001-0193133-2021»

РУ -2021

Серия 002

Дата производства: 01.06.2021

Срок годности стандартных эритроцитов 0-A-B: 2 месяца

Срок годности фенотипированных эритроцитов 0(I) (CCDee, ccDEE, ccdeeK) 2 месяца

Срок годности 10 % раствора желатина 6 месяцев

Условия хранения (+ 2 +8° С)

Маркировка, наносимая на транспортную упаковку

Только для in vitro диагностики

Состав:

I. Стандартные эритроциты 0-A-B:

1. Стандартные эритроциты 0(I), D-, C-, Cw-, c+, E-, e+, K-, 10 мл- 1 флакон;

II. Стандартные эритроциты A (II), D-, C-, Cw-, c+, E-, e+, K-, 10 мл- 1 флакон;

III. Стандартные эритроциты B (III), D-, C-, Cw-, c+, E-, e+, K-, 10 мл- 1 флакон;

2. Фенотипированные эритроциты 0(I) группы (CCDee, ccDEE, ccdeeK)

I-Фенотипированные эритроциты 0(I) группы (CCDee), 1 флакон - 10 мл;

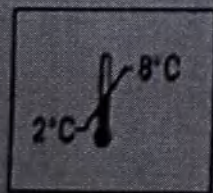
II-Фенотипированные эритроциты 0(I) группы (ccDEE), 1 флакон - 10 мл;

III-Фенотипированные эритроциты 0(I) группы (ccdeeK), 1 флакон - 10 мл

3. 10% раствор желатина, 8 флаконов по 10 мл

4. инструкция по применению набора – 1 шт.

Антитела к ВИЧ 1,2 и вирусу гепатита С и HBs Ag отсутствуют



Адрес производителя:
4501106 г. Уфа, ул. Батырская, д.41/1
тел.: (8 347)200-94-01

Маркировка, наносимая на вторичную упаковку 10% раствора желатина



ГБУЗ РСПК г. Уфа

« Набор реагентов для определения групп крови АВ0 перекрестным методом
и выявления аллоиммунных антител
(стандартные эритроциты АВ0, фенотипированные эритроциты 0(I) группы
(CCDee,ccDEE,ccdeeK), 10 % раствор желатина)
для диагностики in vitro по ТУ
21.20.23.110-001-0193133-2021»

10% раствор желатина

КОЛ-ВО 80 мл

ТУ 21.20.23.110-001-01953133-2021

РУ № _____ от _____

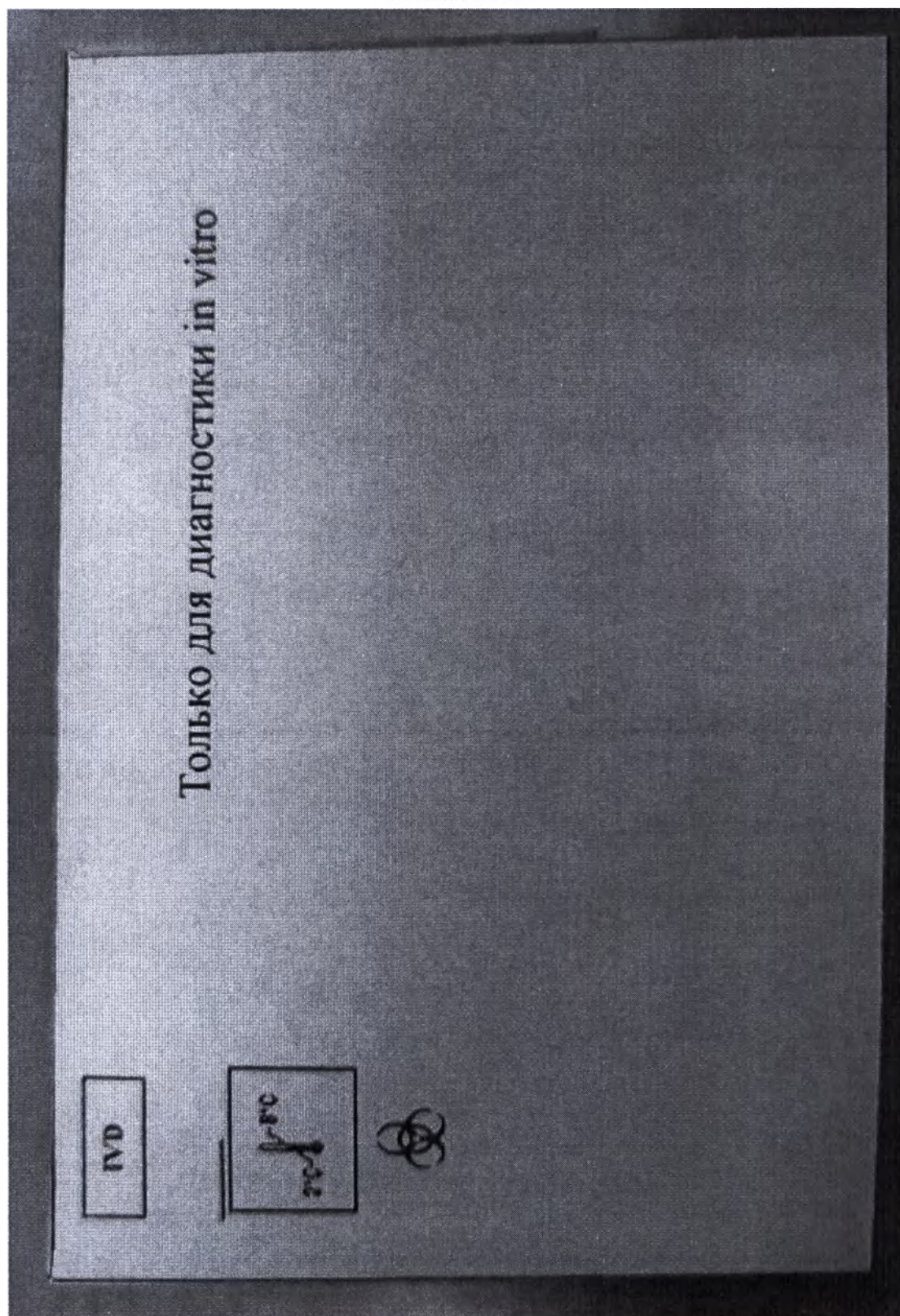
Серия 002

Дата производства: 01.06.2021

Срок годности 01.12.2021

Условия хранения (+ 2 ° С +8° С)

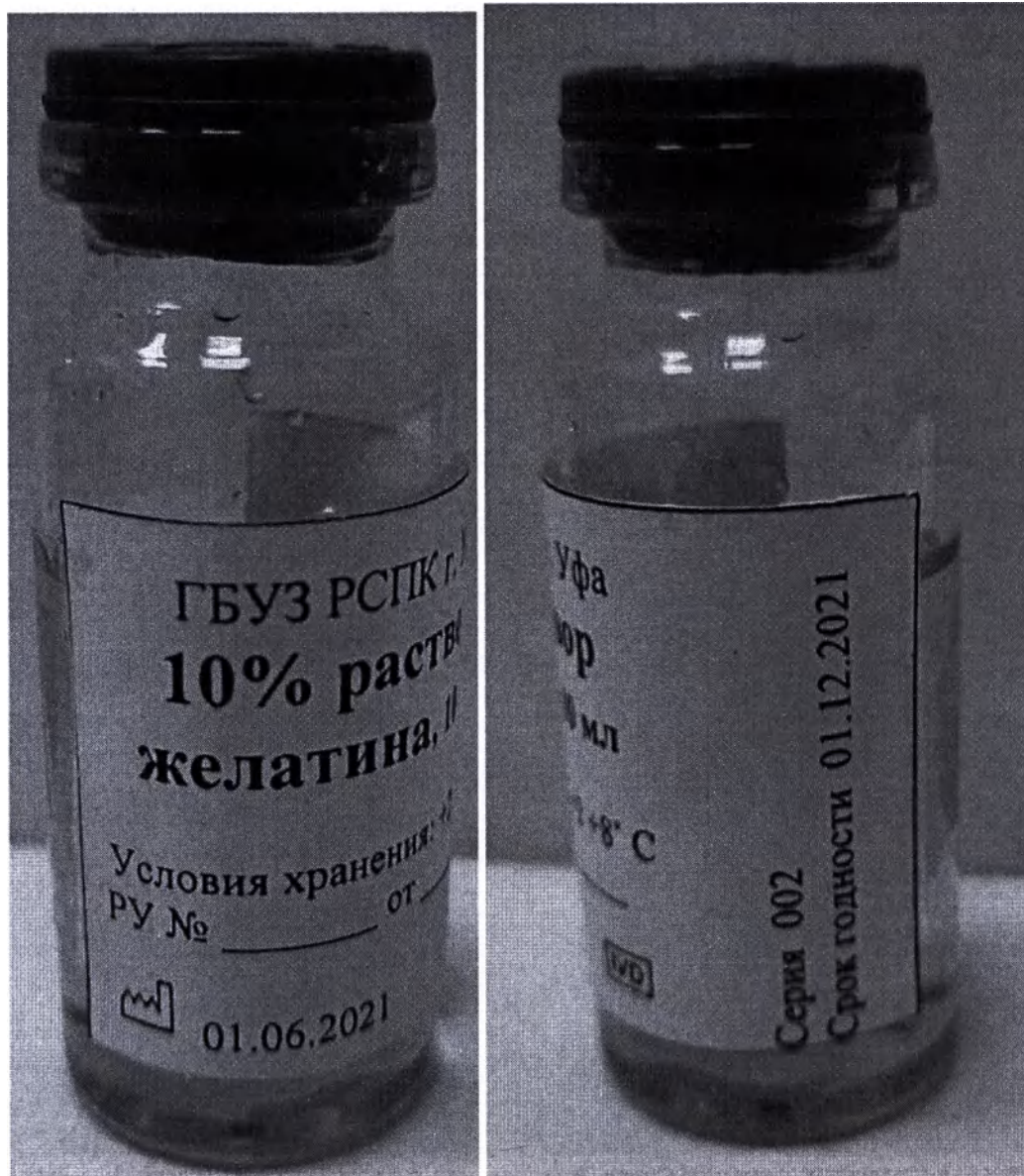
**Маркировка, наносимая на вторичную упаковку 10% раствора
желатина**



Маркировка, наносимая на вторичную упаковку 10% раствора желатина

Адрес производителя:
4501106 г. Уфа, ул. Батырская, д.41/1
тел.: (8 347)200-94-01

**Маркировка, наносимая на первичную упаковку 10% раствора
желатина**



Маркировка, наносимая на вторичную упаковку стандартных эритроцитов 0-A-B



ГБУЗ РСПК г. Уфа

« Набор реагентов для определения групп крови АВ0
перекрестным методом и выявления аллоиммунных антител
(стандартные эритроциты АВ0, фенотипированные эритроциты
О(1) группы (CCDee,ccDEE,ccdeeK), 10 % раствор желатина)
для диагностики in vitro по ТУ 21.20.23.110-001-0193133-2021»

Стандартные эритроциты

0-A-B

3x10 мл

ТУ 21.20.23.110-001-01953133-2021

РУ

Дата изготовления 01.06.2021

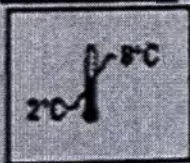
Срок годности : 01.08.2021

Серия 002

* Согласно ГОСТ Р ИСО 18113-2015 на этикетке флаконов в коде
серии на позиции XX обозначен номер
партии в серии

Только для диагностики in vitro

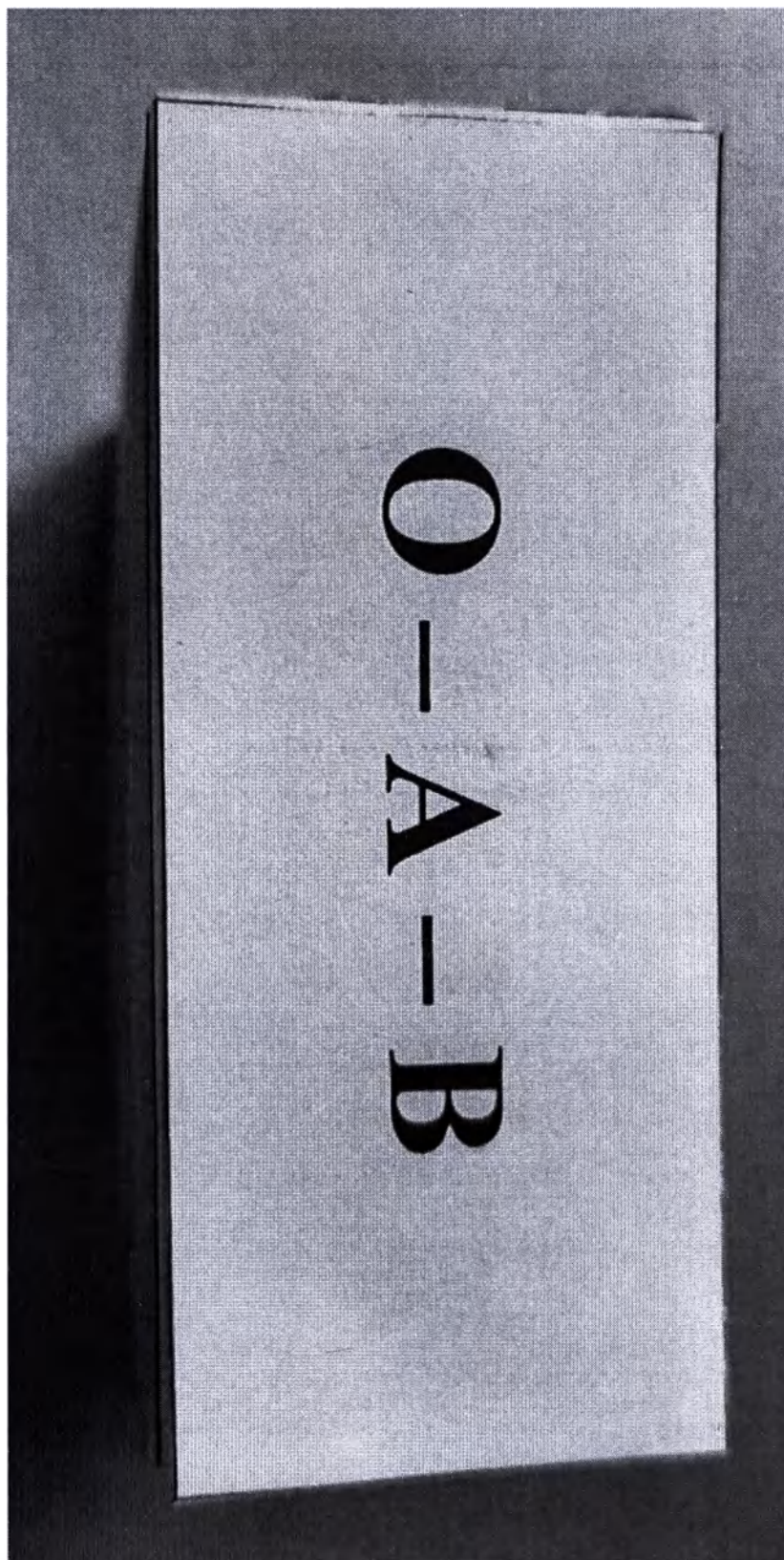
IVD



Состав упаковки:

1. Стандартные эритроциты 0(I) 10 мл – 1 фл.;
2. Стандартные эритроциты A (II) 10мл – 1фл. ;
3. Стандартные эритроциты B (III) 10мл – 1 фл.

Маркировка, наносимая на вторичную упаковку стандартных эритроцитов 0-A-B



Маркировка, наносимая на вторичную упаковку стандартных эритроцитов 0-A-B

Адрес производителя:
4501106 г. Уфа, ул. Батырская, д.41/1
тел.: (8 347)200-94-01

Маркировка, наносимая на первичную упаковку стандартных эритроцитов 0(I) D-, C-, Cw-, c+, E-, e+, K-



Маркировка, наносимая на первичную упаковку стандартных эритроцитов А (II) D-, C-, Cw-, c+, E-, e+, K-



Маркировка, наносимая на первичную упаковку стандартных эритроцитов В(III) D-, C-, Cw-, c+, E-, e+, K-



Маркировка, наносимая на вторичную упаковку
фенотипированных эритроцитов 0(I) группы (CCDee, ccDEE, ccdee)



ГБУЗ РСПК г. Уфа

« Набор реагентов для определения групп крови АВО
перекрестным методом и выявления аллоиммунных антител
(стандартные эритроциты АВО, фенотипированные эритроциты
О(I) группы (CCDee, ccDEE, ccdeeK), 10 % раствор желатина)
для диагностики in vitro по ТУ 21.20.23.110-001-0193133-2021»

**Фенотипированные
эритроциты О(I) группы
(CCDee, ccDEE, ccdeeK)
(I-II-III)
3x10 мл**

ТУ 21.20.23.110-001-01953133-2021
РУ

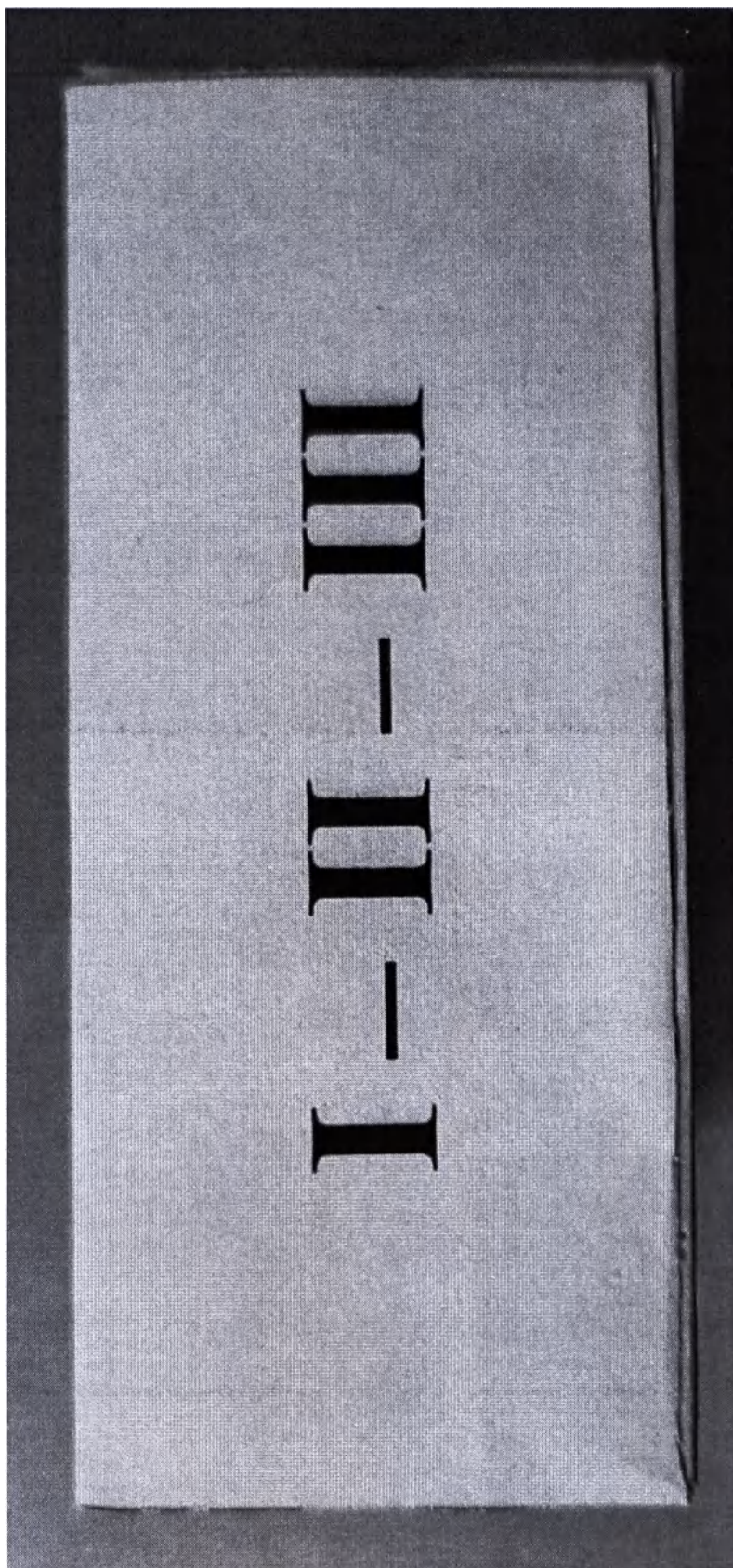
Дата изготовления 01.06.2021

Срок годности 01.08.2021

Серия 002

* Согласно ГОСТ Р ИСО 18113-2015 на этикетке флаконов в
коде серии на позиции XX обозначен номер партии в серии

Маркировка, наносимая на вторичную упаковку
фенотипированных эритроцитов 0(I) группы (CCDee, ccDEE, ccdee)



Маркировка, наносимая на вторичную упаковку
фенотипированных эритроцитов 0(I) группы (ССD_{ee}, ссD_{EE}, ссd_{ee})

Адрес производителя:
4501106 г. Уфа, ул. Батырская, д.41/1
тел.: (8 347)200-94-01

Маркировка, наносимая на вторичную упаковку
фенотипированных эритроцитов 0(I) группы (CCDee, ccDEE, ccdee)

IVD

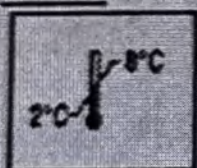
Только для диагностики in vitro

Состав упаковки:

I-Фенотипированные эритроциты 0(I) группы (CCDee), 10 мл – 1 фл.

II-Фенотипированные эритроциты 0(I) группы (ccDEE), 10мл – 1фл.

III Фенотипированные эритроциты 0(I) группы (ccdeeK), 10мл – 1 фл.



Маркировка, наносимая на первичную упаковку «I-Фенотипированные эритроциты 0(I) группы (CCDee)»



Маркировка, наносимая на первичную упаковку «II-Фенотипированные эритроциты 0(I) группы (ccDEE)»



Маркировка, наносимая на первичную упаковку «III-Фенотипированные эритроциты 0(I) группы (ccdeeK)»



