



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 апреля 2022 года № РЗН 2022/16826

На медицинское изделие

Реагент "Эритроциты O+ Селлбайнд" (Cellbind O positive reagent red cells)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "МИРУС МЕДИКАЛ"

(ООО "МИРУС МЕДИКАЛ"), Россия,

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

Производитель

"Санквин Реагентыс 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-47719/95629 от 15.02.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110



приказом Росздравнадзора от 04 апреля 2022 года № 2638
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0064002