



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 апреля 2022 года № РЗН 2022/16886

На медицинское изделие

**Панель эритроцитов для in vitro идентификации антиэритроцитарных антител  
Селлбайнд ID16 (Cellbind ID16)**

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, эт. 06**

Производитель

**"Санквин Реагентс 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-47814/95503 от 17.02.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 11 апреля 2022 года № 2866  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.  
**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**А.В. Самойлова**

0065114