



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 апреля 2022 года № РЗН 2022/16884

На медицинское изделие

Панели эритроцитов для in vitro скрининга антиэритроцитарных антител

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-47815/95625 от 17.02.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 11 апреля 2022 года № 2882
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0065116

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 апреля 2022 года

№ РЗН 2022/16884

Лист 1

На медицинское изделие

**Панели эритроцитов для in vitro скрининга антиэритроцитарных антител,
варианты исполнения:**

1. Селлбайнд Р2 (Cellbind P2).
2. Селлбайнд Р3 (Cellbind P3).

Handwritten signature

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0100028