



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 апреля 2022 года № РЗН 2022/16994

На медицинское изделие

Реагент для определения антигенов А,В эритроцитов человека "Пеликлон анти-А,В (IgM) моноклональный" 3x10мл (Pelikloon anti A,B (IgM) monoclonal, 3x10ml)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "МИРУС МЕДИКАЛ"
(ООО "МИРУС МЕДИКАЛ"), Россия,

115114, Москва, ул. Кожевническая, д. 10, стр. 1, помещ. 2-8, 12-18, этаж 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-47579/95500 от 10.02.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 25 апреля 2022 года № 3347
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0065508