



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 апреля 2022 года № РЗН 2022/16887

На медицинское изделие

Реагент "Эритроциты A2 Селлбайнд" (Cellbind A2 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, эт. 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-47816/95508 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 № 2871

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0065113