



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 января 2023 года № РЗН 2023/19399

На медицинское изделие

**Набор тестовых сывороток "ID-Antigen Profile III M, N, S, s, Fy^a, Fy^b" для
полуколичественного определения антигенов в крови для
иммуногематологических исследований в in vitro диагностике**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Био-Рад Лаборатории"
(ООО "Био-Рад Лаборатории"), Россия,
105064, Москва, Нижний Сусальный пер., д. 5, стр. 5А**

Производитель

**"ДиаМед ГмбХ", Швейцария,
DiaMed GmbH, Pra Rond 23, 1785 Cressier (FR), Switzerland**

Место производства медицинского изделия

DiaMed GmbH, Pra Rond 23, 1785 Cressier (FR), Switzerland

Номер регистрационного досье № РД-53536/101139 от 13.12.2022

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 24 января 2023 года № 352
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



А.В. Самойлова

0070193

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 24 января 2023 года № РЗН 2023/19399

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор тестовых сывороток "ID-Antigen Profile III M, N, S, s, Fy^a, Fy^b" для
полуколичественного определения антигенов в крови для
иммуногематологических исследований в in vitro диагностике, в составе:**

1. Флакон ID-DiaClon Anti-M - 1 x 5 мл.
2. Флакон ID-DiaClon Anti-N - 1 x 5 мл.
3. Флакон ID-Anti-S - 1 x 5 мл.
4. Флакон ID-Anti-s - 1 x 5 мл.
5. Флакон ID-Anti-Fy^a - 1 x 5 мл.
6. Флакон ID-Anti-Fy^b - 1 x 5 мл.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0117122