



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 марта 2024 года № РЗН 2018/7620

На медицинское изделие

Реагент Ventana PD-L1 (SP263) Assay для качественного обнаружения лиганда-1
белка программируемой смерти Programmed Death Ligand 1 (PD-L1)
иммуногистохимическим анализом в in vitro диагностике к иммуностейнерам
автоматическим серии Ventana BenchMark

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Рош Диагностика Рус"
(ООО "Рош Диагностика Рус"), Россия,
107031, Москва, Трубная пл., д. 2

Производитель

"Вентана Медикал Системс, Инк.", США,
Ventana Medical Systems, Inc., 1910 East Innovation Park Drive Tucson,
AZ 85755, USA

Место производства медицинского изделия

Ventana Medical Systems, Inc., 1910 East Innovation Park Drive, Tucson,
AZ 85755, USA

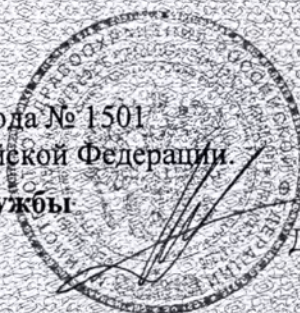
Номер регистрационного досье № РД-59848/106312 от 28.12.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

приказом Росздравнадзора от 21 марта 2024 года № 1501
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0075009