



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 апреля 2024 года № РЗН 2024/22397

На медицинское изделие

Разбавитель DiluentLys для эритроцитов

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Закрытое акционерное общество "Научно-производственное объединение
"АСТА" (ЗАО "НПО АСТА"), Россия,
107076, Москва, ул. Стромынка, д. 18, к. 13, эт. 6, помещ. № 1

Производитель

"ДИАГАСТ С.А.С.", Франция,

DIAGAST S.A.S., 251, avenue Eugène Avinée, Eurasanté Parc, 59120 Loos, France

Место производства медицинского изделия

DIAGAST S.A.S., Eurasanté Parc, 251, avenue Eugène Avinée, 59120 Loos, France

Номер регистрационного досье № РД-59868/106615 от 28.12.2023

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 2024 года № 2049
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



А.В. Самойлова

0078457

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 апреля 2024 года № РЗН 2024/22397

Лист 1

На медицинское изделие

Разбавитель DiluentLys для эритроцитов, составе:

1. Флакон DiluentLys (100 мл) - 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.

N

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0138515