



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 20 марта 2025 года № РЗН 2025/25040

На медицинское изделие

**Набор контролей "Extended IV Control" для контроля качества  
иммуногематологических исследований in vitro**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Медион Грифолс Диагностикс АГ", Швейцария,**

**Medion Grifols Diagnostics AG, Bonnstrasse 9, CH-3186 Düringen, Switzerland**

Производитель

**"Медион Грифолс Диагностикс АГ", Швейцария,**

**Medion Grifols Diagnostics AG, Bonnstrasse 9, CH-3186 Düringen, Switzerland**

Место производства медицинского изделия

**Medion Grifols Diagnostics AG, Bonnstrasse 9, CH-3186 Düringen, Switzerland**

Номер регистрационного досье № РД-67390/106831 от 21.02.2025

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности **20.59.52.195**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 20 марта 2025 года № 1704  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**А.В. Самойлова**

**0084561**

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 20 марта 2025 года № РЗН 2025/25040

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор контролей "Extended IV Control" для контроля качества  
иммуногематологических исследований in vitro, в составе:**

1. QCX1 (A<sub>2</sub>B, CcD.Ee, K-пол.) - 1 фл. (6 мл).
2. QCX2 (A, CC<sup>w</sup>D.ee, Fy<sup>a</sup> отр., Анти-B, Анти- Fy<sup>a</sup>) - 1 фл. (6 мл).
3. QCX3 (B, ccD.EE, Анти-A) - 1 фл. (6 мл).
4. QCX4 (0, ccddee, K-отр., Анти-A, Анти-B, Анти-D (~0,05 МЕ/мл)) - 1 фл. (6 мл).
5. Инструкция по применению - 1 шт.

7

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0157869