



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 декабря 2022 года № РЗН 2022/19306

На медицинское изделие

Набор стандартных эритроцитов АВО А1, В "ID-DiaCell АВО" для определения группы крови перекрестной реакцией 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-53373/98623 от 06.12.2022

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 30 декабря 2022 года № 12428
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова
0069345

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

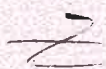
от 30 декабря 2022 года № РЗН 2022/19306

Лист 1

На медицинское изделие

Набор стандартных эритроцитов ABO A1, B "ID-DiaCell ABO" для определения группы крови перекрестной реакцией для иммуногематологических исследований в *in vitro* диагностике, в составе:

1. Флакон ID-DiaCell ABO A1 - 1 x 10 мл.
2. Флакон ID-DiaCell ABO B - 1 x 10 мл.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0115830