



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 февраля 2012 года № ФСР 2012/12983

На медицинское изделие

**Набор для фенотипирования крови человека по групповым системам Резус, Келл и Кидд ("ЭРИТРОТЕСТ™-Цоликлоны") по ТУ 9398-022-27575295-2011**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "ГЕМАТОЛОГ"**

(ООО "ГЕМАТОЛОГ"), Россия,

125167, Москва, Новый Зыковский проезд, д. 4, стр. 1

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "ГЕМАТОЛОГ"**

(ООО "ГЕМАТОЛОГ"), Россия,

125167, Москва, Новый Зыковский проезд, д. 4, стр. 1

Место производства медицинского изделия

125167, Москва, Новый Зыковский проезд, д. 4, стр. 1

Номер регистрационного досье № 31262 от 08.08.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 февраля 2012 года № 344-Пр/12

и приказом от 22 октября 2013 года № 5954-Пр/13 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**

**М.А. Мурашко**

**0004894**



**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 февраля 2012 года № ФСР 2012/12983

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор для фенотипирования крови человека по групповым системам Резус, Келл и Кидд ("ЭРИТРОТЕСТ™-Цоликлоны") по ТУ 9398-022-27575295-2011**

- ЭРИТРОТЕСТ™-Цоликлон анти-DCE Супер - 1 флакон 2,0; 5,0 или 10 мл;
- ЭРИТРОТЕСТ™-Цоликлон анти-CE Супер - 1 флакон 2,0; 5,0 или 10 мл;
- ЭРИТРОТЕСТ™-Цоликлон анти-D Микс - 1 флакон 2,0; 5,0 или 10 мл;
- ЭРИТРОТЕСТ™-Цоликлон анти-D Супер - 1 флакон 2,0; 5,0 или 10 мл;
- ЭРИТРОТЕСТ™-Цоликлон анти-C Супер - 1 флакон 2,0; 5,0 или 10 мл;
- ЭРИТРОТЕСТ™ - Цоликлон анти-C<sup>w</sup> Супер - 1 флакон 2,0; 5,0 или 10 мл;
- ЭРИТРОТЕСТ™-Цоликлон анти-c Супер - 1 флакон 2,0; 5,0 или 10 мл;
- ЭРИТРОТЕСТ™-Цоликлон анти-E Супер - 1 флакон 2,0; 5,0 или 10 мл;
- ЭРИТРОТЕСТ™-Цоликлон анти-e Супер - 1 флакон 2,0; 5,0 или 10 мл;
- ЭРИТРОТЕСТ™ - Цоликлон анти-Келл (К) Супер - 1 флакон 2,0; 5,0 или 10 мл;
- ЭРИТРОТЕСТ™-Цоликлон анти-Челлано(k) Супер - 1 флакон 2,0; 5,0 или 10 мл;
- ЭРИТРОТЕСТ™ - Цоликлон анти-Кидд(Jk<sup>a</sup>) - 1 флакон 2,0; 5,0 или 10 мл;
- ЭРИТРОТЕСТ™ - Цоликлон анти- Кидд(Jk<sup>b</sup>) - 1 флакон 2,0; 5,0 или 10 мл;
- контрольный раствор I (для ЭРИТРОТЕСТ™-Цоликлонов анти-c Супер и анти-e Супер) - 1 флакон 2,0; 5,0 или 10мл;
- контрольный раствор II (для ЭРИТРОТЕСТ™-Цоликлонов анти-Келл Супер и анти-C<sup>w</sup> Супер) - 1 флакон 2,0; 5,0 или 10 мл;
- планшет пластиковый 80-луночный - 10 шт.

Z

Приказом от 22 октября 2013 года № 5954-Пр/13 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0003778