



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 09 января 2017 года № ФСР 2010/08201

На медицинское изделие

Анти-RhD IgG моноклональный реагент для определения резус-принадлежности крови человека (ЭРИТРОТЕСТ™-Цоликлон Анти-D IgG) по ТУ 9398-215-27575295-00

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

ООО "ГЕМАТОЛОГ", Россия, 125167, Москва, Новый Зыковский проезд, д. 4, стр. 1

Номер регистрационного досье № РД-14931/63624 от 16.12.2016

Вид медицинского изделия 178440

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 09 января 2017 года № 25
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0028705

