



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 августа 2009 года № ФСР 2009/05552

На медицинское изделие  
**АНТИ-Rh<sub>0</sub>(D)IgM моноклональный реагент для определения резус-принадлежности крови человека (ЦОЛИКЛОН АНТИ-D СУПЕР) по ТУ 9398-002-27575295-2004**

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 № 35869 от 23.07.2009

Вид медицинского изделия -

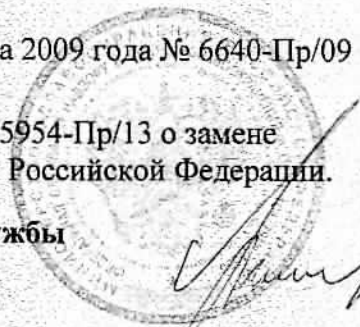
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 18 августа 2009 года № 6640-Пр/09

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**  
0004889