



CERTIFICATE OF COMPLIANCE

It is confirmed that its management system

Mediclone LLC

127276, 35, Botanicheskaya, Moscow, Russian Federation

It has been evaluated and complies with the requirements of the standard

ISO 13485:2016

Medical Devices Quality Management System

This certificate is valid for the following activities

Production and sale of medical devices: reagents and reagent kits for determining human blood groups of the ABO Rhesus and Kell systems, as well as antigens and antibodies of the Rhesus system

Certificate Number: SISTEMA-RUS/0223/RMM16244

Issue date: 04.02.2023

Expiry date: 03.02.2024

Date of First Surveillance: 04.01.2024

Date of second surveillance: 04.01.2025

Recertification date: 04.01.2026


Managing Director



Verify the certificate:- www.sistemacerts.com



The Organization's documentation and Implementation has been reviewed and found to comply with the relevant standard rules. This certificate of Registration is based on the evaluation of the mentioned scope and also responsible for maintaining the responsibilities of the relevant standard rules. If any changes in the Activities of the Company, this certificate invalid. The validity of certificate is subject to Successfully Completion of surveillance audit on before due dates and its only valid after successful surveillance with continuation letter issued by us. QUALITY SISTEMA Certifications and Inspections Pvt Ltd., Head-quarters: FF, SS-1914, Sector -H, LDA Colony, Kanpur Road, Lucknow-226012.



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2009/06043

от 05 ноября 2009 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью «Медиклон»,
(ООО «Медиклон»),

Россия, 127276, Москва, Ботаническая улица, д.35, корпус 1
и подтверждает, что медицинское изделие

Набор реагентов для определения групп крови человека систем АВО,
Резус и Kell (Цоликлоны анти-А, анти-В, анти-АВ, анти-А1, анти-Асл,
анти-D супер, анти-D (IgG), анти-С супер, анти-с супер, анти-Е супер,
анти-е супер, анти-Kell супер) по ТУ 9398-101-51203590-2009
производства

Общество с ограниченной ответственностью «Медиклон»,
(ООО «Медиклон»),

Россия, 127276, Москва, Ботаническая улица, д.35, корпус 1
место производства:

Россия, 127276, Москва, Ботаническая улица, д.35, корпус 1

класс потенциального риска 2а

ОКП 93 9816

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 67875 от 22.09.2009

приказом Росздравнадзора от 05 ноября 2009 года № 8861-Пр/09

и приказом от 17 июля 2013 года № 3237-Пр/13 с замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0001849

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

Лист 1

№ ФСР 2009/06043

- цоликлон анти-А - моноклональные антитела (IgM) к антигену А;
- цоликлон анти-В - моноклональные антитела (IgM) к антигену В;
- цоликлон анти-АВ - моноклональные антитела (IgM) к антигенам А и В;
- цоликлон анти-А1 - фитогемагглютинины к антигену А1;
- цоликлон анти-Асл - моноклональные антитела (IgM) к антигенам А1 и А2;
- цоликлон анти-D супер - моноклональные антитела (IgM) к антигену D;
- цоликлон анти-D (IgG) - моноклональные антитела (IgG) к антигену D;
- цоликлон анти-С супер - моноклональные антитела (IgM) к антигену С;
- цоликлон анти-с супер - моноклональные антитела (IgM) к антигену с;
- цоликлон анти-Е супер - моноклональные антитела (IgM) к антигену Е;
- цоликлон анти-е супер - моноклональные антитела (IgM) к антигену е;
- цоликлон анти-Kell супер - моноклональные антитела (IgM) к антигену К;

≠

Приказом от 17 июля 2013 года № 3237-Пр/13 с замене допущено к обращению на
территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

05 ноября 2009 года

0001890