



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 20 июня 2023 года № РЗН 2023/20426

На медицинское изделие  
"МБС-МУЛЬТИТЕСТ" набор реагентов для иммунохроматографического определения антител к вирусу иммунодефицита человека первого и второго типов (ВИЧ-1, включая группы М и О, и ВИЧ-2) и антигена р24 ВИЧ-1, поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg), антител к вирусу гепатита С (ВГС) и антител к *Treponema pallidum*, ТУ 21.20.23-061-26329720-2022

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Общество с ограниченной ответственностью "Медико-биологический Союз"  
(ООО "Медико-биологический Союз"), Россия,  
630090, г. Новосибирск, ул. Инженерная, д. 16, офис 353

Производитель  
Общество с ограниченной ответственностью "Медико-биологический Союз"  
(ООО "Медико-биологический Союз"), Россия,  
630090, г. Новосибирск, ул. Инженерная, д. 16, офис 353

Место производства медицинского изделия  
ООО "Медико-биологический Союз", Россия, 630090, г. Новосибирск,  
ул. Инженерная, д. 16, этаж № 3, пом. 38-52

Номер регистрационного досье № РД-53996/106763 от 10.01.2023

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 2 листах

приказом Росздравнадзора от 20 июня 2023 года № 3797  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0072504

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

от 20 июня 2023 года

№ РЗН 2023/20426

Лист 1

На медицинское изделие

**"МБС-МУЛЬТИТЕСТ" набор реагентов для иммунохроматографического определения антител к вирусу иммунодефицита человека первого и второго типов (ВИЧ-1, включая группы М и О, и ВИЧ-2) и антигена р24 ВИЧ-1, поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg), антител к вирусу гепатита С (ВГС) и антител к *Treponema pallidum*, ТУ 21.20.23-061-26329720-2022, в вариантах исполнения:**

I. Вариант исполнения 1, в составе:

1. Тестовое устройство с пипеткой Пастера - 1 шт., в составе: Тестовое устройство - 1 шт.; Пипетки медицинские полимерные МиниМед по ТУ 32.50.50-028-29508133-2019, производитель ООО "МиниМед", Россия (РУ № РЗН 2019/8912) - 1 шт.
2. «БР» - буферный раствор - 1 фл. (2,0 мл).
3. Наклейка для маркировки тестового устройства - 1 шт.
4. Салфетка инъекционная спиртовая одноразовая Inekta, производитель "Нинбо Гритмед Медикал Инструментс Ко., Лтд.", Китай (РУ № РЗН 2013/822) - 1 шт.
5. Ланцеты (скарификаторы) Acti-lance, Prolance однократного применения, производитель "ХТЛ-СТРЕФА С.А.", Польша (РУ № ФСЗ 2009/04308) - 1 шт.
6. Схема использования ланцета - 1 шт.
7. Инструкция по применению - 1 шт.

II. Вариант исполнения 2, в составе:

1. Тестовое устройство с пипеткой Пастера - 20 шт., в составе: Тестовое устройство - 1 шт.; Пипетки медицинские полимерные МиниМед по ТУ 32.50.50-028-29508133-2019, производитель ООО "МиниМед", Россия (РУ № РЗН 2019/8912) - 1 шт.
2. «БР» - буферный раствор - 1 фл. (2,0 мл).
3. Наклейка для маркировки тестового устройства - 20 шт.
4. Салфетка инъекционная спиртовая одноразовая Inekta, производитель "Нинбо Гритмед Медикал Инструментс Ко., Лтд.", Китай (РУ № РЗН 2013/822) - 20 шт.
5. Ланцеты (скарификаторы) Acti-lance, Prolance однократного применения, производитель "ХТЛ-СТРЕФА С.А.", Польша (РУ № ФСЗ 2009/04308) - 20 шт.
6. Схема использования ланцета - 1 шт.
7. Инструкция по применению - 1 шт.

III. Вариант исполнения 3, в составе:

1. Тестовое устройство с пипеткой Пастера - 25 шт., в составе: Тестовое устройство - 1 шт.; Пипетки медицинские полимерные МиниМед по ТУ 32.50.50-028-29508133-2019, производитель ООО "МиниМед", Россия (РУ № РЗН 2019/8912) - 1 шт.
2. «БР» - буферный раствор - 1 фл. (2,0 мл).

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**А.В. Самойлова**

0124955

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 20 июня 2023 года

№ РЗН 2023/20426

Лист 2

3. Наклейка для маркировки тестового устройства - 25 шт.
  4. Салфетка инъекционная спиртовая одноразовая Inekta, производитель "Нинбо Гритмед Медикал Инструментс Ко., Лтд.", Китай (РУ № РЗН 2013/822) - 25 шт.
  5. Ланцеты (скарификаторы) Acti-lance, Prolance однократного применения, производитель "ХТЛ-СТРЕФА С.А.", Польша (РУ № ФСЗ 2009/04308) - 25 шт.
  6. Схема использования ланцета - 1 шт.
  7. Инструкция по применению - 1 шт.
- IV. Вариант исполнения 4, в составе:
1. Тестовое устройство с пипеткой Пастера - 40 шт., в составе: Тестовое устройство - 1 шт.; Пипетки медицинские полимерные МиниМед по ТУ 32.50.50-028-29508133-2019, производитель ООО "МиниМед", Россия (РУ № РЗН 2019/8912) - 1 шт.
  2. «БР» - буферный раствор - 2 фл. (по 2,0 мл).
  3. Наклейка для маркировки тестового устройства - 40 шт.
  4. Инструкция по применению - 1 шт.
- V. Вариант исполнения 5, в составе:
1. Тестовое устройство с пипеткой Пастера - 50 шт., в составе: Тестовое устройство - 1 шт.; Пипетки медицинские полимерные МиниМед по ТУ 32.50.50-028-29508133-2019, производитель ООО "МиниМед", Россия (РУ РЗН 2019/8912) - 1 шт.
  2. «БР» - буферный раствор - 2 фл. (по 2,0 мл).
  3. Наклейка для маркировки тестового устройства - 50 шт.
  4. Инструкция по применению - 1 шт.
- VI. Вариант исполнения 6, в составе:
1. Тестовое устройство с пипеткой Пастера - 100 шт., в составе: Тестовое устройство - 1 шт.; Пипетки медицинские полимерные МиниМед по ТУ 32.50.50-028-29508133-2019, производитель ООО "МиниМед", Россия (РУ № РЗН 2019/8912) - 1 шт.
  2. «БР» - буферный раствор - 3 фл. (по 2,0 мл).
  3. Наклейка для маркировки тестового устройства - 100 шт.
  4. Инструкция по применению - 1 шт.

2

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0124956