

Уважаемые партнёры,

В связи с продлением упрощённого порядка ввоза и регистрации медицинских изделий, необходимых для борьбы с коронавирусной инфекцией*, действие уже выданных временных регистрационных удостоверений и разрешений на использование медицинских изделий продлено до 1 января 2025 г.**,
без замены регистрационного удостоверения.

Сообщаем, что **действие регистрационных удостоверений**, список которых приведен в Таблице 1, **продлено до 01.01.2025.**

Проверить актуальность РУ можно на сайте Росздравнадзора www.roszdravnadzor.gov.ru

Таблица 1. Список регистрационных удостоверений подлежащих продлению

Номер РУ	Название МИ	Дата окончания действия РУ	Дата окончания действия РУ (после замены РУ)
РЗН 2020/12953 от 15.12.2020	Набор реагентов для иммунохроматографического выявления антигена SARS-CoV-2 (STANDARD Q COVID-Ag), Lot No. QCO30200371	01.01.2022	01.01.2025
РЗН 2021/14369 от 20.05.2021	Набор реагентов для иммунохроматографического выявления антигена SARS-CoV-2 в мазке из носоглотки человека (SARS-CoV-2 Atigen Rapid Test (Immunochromatography)), lot: COV-1210128	01.01.2022	01.01.2025
РЗН 2021/14746 от 08.06.2021	Набор реагентов «Экспресс-тест для качественного определения антигена SARS-CoV-2 в мазке из носоглотки человека иммунохроматографическим методом (Asan Easy Test COVID-19 Ag), Lot № EJQ002b»	01.01.2022	01.01.2025
РЗН 2021/15333 от 16.09.2021	Набор реагентов для иммунохроматографического выявления антител IgM/IgG к вирусу SARS-CoV-2 в образцах цельной крови, сыворотки или плазмы человека (STANDARD Q COVID-19 IgM/IgG Plus), lot № QCO7021010A/Sub:A-1	01.01.2022	01.01.2025
РЗН 2021/15746 от 11.11.2021	Набор реагентов для качественного определения антигена вируса SARS-CoV-2 в мазке из носоглотки человека иммунохроматографическим методом (WhiteProduct COVID-19 Ag Test), партия 2021WSA по ТУ 21.20.23-002-46311122-2021	01.01.2022	01.01.2025

РЗН 2021/15752 от 11.11.2021	Набор реагентов для иммунохроматографического выявления антигена SARS-CoV-2 в мазке из носа человека (STANDARD Q COVID-19 Ag Home Test), Lot 5962571AC/Sub: 3	01.01.2022	01.01.2025
---------------------------------	--	------------	------------

*Постановление Правительства Российской Федерации от 3 апреля 2020 г. № 430 «Об особенностях обращения медицинских изделий, в том числе государственной регистрации серии (партии) медицинского изделия»

** Постановление правительства РФ от 10 декабря 2021 г. № 2250 «О внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 3 апреля 2020 г. № 430»

С уважением,
Генеральный директор
ООО «Уайт Продакт»



Хмелинин С.В.