



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 25 октября 2016 года № ФСР 2010/08696

На медицинское изделие

**Комплект реагентов для выделения ДНК по ТУ 9398-037-46482062-2009
в следующих формах комплектации: ПРОБА-ГС, ПРОБА-ГС-ПЛЮС,
ПРОБА-ГС-ГЕНЕТИКА**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственное
объединение ДНК-Технология" (ООО "НПО ДНК-Технология"), Россия,
142281, Московская область, г. Протвино, ул. Железнодорожная, д. 20**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственное
объединение ДНК-Технология" (ООО "НПО ДНК-Технология"), Россия,
142281, Московская область, г. Протвино, ул. Железнодорожная, д. 20**

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-13660/61019 от 11.10.2016

Вид медицинского изделия 152850

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 октября 2016 года № 11454
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0024430

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 октября 2016 года № ФСР 2010/08696

Лист 1

На медицинское изделие

**Комплект реагентов для выделения ДНК по ТУ 9398-037-46482062-2009
в следующих формах комплектации: ПРОБА-ГС, ПРОБА-ГС-ПЛЮС,
ПРОБА-ГС-ГЕНЕТИКА:**

Место производства:

1. ООО «НПО ДНК-Технология», Россия, 142281, Московская обл., г. Протвино,
ул. Железнодорожная, д. 20.
2. ООО «ДНК-Технология ТС», Россия, 117246, Москва, Научный проезд, д. 20, стр. 4.

(Handwritten mark)

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



М.А. Мурашко

0027402