



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 мая 2021 года

№ РЗН 2021/14367

На медицинское изделие

**Набор реагентов для выделения ДНК человека из сухих пятен крови
(ПРОБА-ЦИТО СП) по ТУ 21.20.23-108-46482062-2020**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "ДНК-Технология ТС"
(ООО "ДНК-Технология ТС"), Россия,
117246, Москва, Научный пр-д, д. 20, стр. 4**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "ДНК-Технология ТС"
(ООО "ДНК-Технология ТС"), Россия,
117246, Москва, Научный пр-д, д. 20, стр. 4**

Место производства медицинского изделия

**ООО "ДНК-Технология ТС", Россия, 117246, Москва,
Научный пр-д, д. 20, стр. 4**

Номер регистрационного досье № РД-38708/105356 от 13.01.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 мая 2021 года № 4427
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.В. Пархоменко

0056637

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 мая 2021 года

№ РЗН 2021/14367

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор реагентов для выделения ДНК человека из сухих пятен крови
(ПРОБА-ЦИТО СП) по ТУ 21.20.23-108-46482062-2020:**

Фасовка N, в составе:

1. Лизирующий раствор - 1 флакон (20 мл).
2. Нейтрализующий раствор - 1 пробирка (400 мкл).
3. Промывочный раствор Н - 2 флакона (по 35 мл).
4. Промывочный раствор СК - 1 флакон (35 мл).

z



Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.В. Пархоменко

0083440