



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 августа 2013 года № РЗН 2013/965

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Лаборатория Изоген" (ООО
"Лаборатория Изоген"), Россия, 119991, Москва, ул. Губкина, д. 3, корп. Г
и подтверждает, что медицинское изделие

**Набор реагентов GenPak® DNA PCR test для обнаружения ДНК
возбудителей инфекционных заболеваний бактериальной, вирусной и
другой природы методом полимеразной цепной реакции в составе
комплектов для выделения, амплификации и детекции ДНК
по ТУ 9398-001-73867468-2012**
производства

Общество с ограниченной ответственностью "Лаборатория Изоген" (ООО
"Лаборатория Изоген"), Россия, 119991, Москва, ул. Губкина, д. 3, корп. Г
место производства: 119991, Москва, ул. Губкина д.3, корп.Г

класс потенциального риска 3

ОКП 93 9816

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 42606 от 05.12.2012

приказом Росздравнадзора от 06 августа 2013 года № 3816-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В.Пархоменко

0002265