



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
от 01 февраля 2021 года № ФСЗ 2011/11187**

На медицинское изделие
**Реагенты для гистологического окрашивания и заключения препарата
под покрывное стекло**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Дако Денмарк АпС", Дания,
Dako Denmark ApS, Produktionsvej 42, DK-2600, Glostrup, Denmark

Производитель
"Дако Денмарк АпС", Дания,
Dako Denmark ApS, Produktionsvej 42, DK-2600, Glostrup, Denmark

Место производства медицинского изделия
см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-38379/99689 от 21.12.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 01 февраля 2021 года № 646
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0055229

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 01 февраля 2021 года № ФСЗ 2011/11187

Лист 1

На медицинское изделие

**Реагенты для гистологического окрашивания и заключения препарата
под покровное стекло:**

1. Дако Гематоксилин (Dako Hematoxylin).
2. Дако Эозин (Dako Eosin).
3. Дако Подсинивающий буфер (Dako Bluing Buffer).
4. Дако Стекло покровное 24x50мм (Dako Cover Glass 24x50mm).
5. Дако Среда для заключения (Dako Mounting Media).
6. Дако Среда для заключения без толуола (Dako Toluene-Free Mounting Media).

Место производства:

1. Dako Denmark ApS, Produktionsvej 42, DK-2600, Glostrup, Denmark.
2. Statlab Medical Products LLC, 2090 Commerce Drive, McKinney, Texas, 75069, USA.



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

Д.Ю. Павлюков

0079764