



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 07.06.2019 № ФСЗ 2011/11187

На медицинское изделие

Реагенты для гистологического окрашивания и заключения препарата под покрывное стекло

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

АО "Эрба Рус"

Производитель

"Дако Денмарк А/С"

Место производства медицинского изделия

Дания, Дальнее зарубежье, Dako Denmark A/S, Produktionsvej 42, DK-2600, Glostrup, Denmark

Номер регистрационного досье № ФСЗ 2011/11187

Вид медицинского изделия: см. приложение

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия: 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение

Приказом Росздравнадзора от 07.06.2019. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
По надзору в сфере здравоохранения
Ф.И.О

(печать)

подпись

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 07.06.2019 № ФСЗ 2011/11187

Лист 2

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).

Руководитель Федеральной службы
По надзору в сфере здравоохранения
Ф.И.О

(печать)

подпись