



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 04.12.2020 № РЗН 2019/8240

На медицинское изделие

Набор реагентов для выявления ДНК возбудителей чумы, сибирской язвы и туляремии
«MULTI-FLU сухой» по ТУ 21.20.23-296-78095326-2018

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ФБУН ГНЦ ПМБ

Производитель

ФБУН ГНЦ ПМБ

Место производства медицинского изделия

142279, Россия, Московская область, р.п. Оболенск, городской округ Серпухов,
территория "Квартал А", д. 24

Номер регистрационного досье № РЗН 2019/8240

Вид медицинского изделия: 342940

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 3

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение

Приказом Росздравнадзора от 04.12.2020. № _____

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 04.12.2020 № РЗН 2019/8240

Лист 2

На медицинское изделие

Набор реагентов для выявления ДНК возбудителей чумы, сибирской язвы и туляремии
«MULTI-FLU сухой» по ТУ 21.20.23-296-78095326-2018

в составе: 1. Реакционная смесь, сухая для проведения ПЦР (РС) - 6 стрипов по 8 пробирок. 2. Реакционный буфер (РБ) - 1000 мкл × 1 пробирка. 3. Положительный контрольный образец, сухой - 1 пробирка. 4. Раствор для разбавления ПКО, ОКО - 200 мкл × 1 пробирка.

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

(печать)

подпись