



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 марта 2011 года № ФСР 2011/10229

На медицинское изделие

Амплификатор детектирующий "ДТпрайм" по ТУ 9443-004-96301278-2010 в  
следующих модификациях: 4М1, 4М3, 4М6, 5М1, 5М3, 5М6, 6М1, 6М3, 6М6, 4Х1,  
5Х1, 6Х1

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственное  
объединение ДНК-Технология" (ООО "НПО ДНК-Технология"), Россия,  
142281, Московская область, г. Протвино, ул. Железнодорожная, д. 20

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственное  
объединение ДНК-Технология" (ООО "НПО ДНК-Технология"), Россия,  
142281, Московская область, г. Протвино, ул. Железнодорожная, д. 20

Место производства медицинского изделия

142281, Россия, Московская область, г. Протвино, ул. Железнодорожная, д. 20

Номер регистрационного досье № 76722 от 24.12.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4330

приказом Росздравнадзора от 03 марта 2011 года № 956-Пр/11  
и приказом от 29 октября 2013 года № 6198-Пр/13 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.  
Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0005092