



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 декабря 2020 года № РЗН 2020/12971

На медицинское изделие

**Набор реагентов для экстракции РНК из биологического материала
"МагноПрайм ФАСТ-Р" по ТУ 21.20.23-088-09286667-2020**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "НекстБио"
(ООО "НекстБио"), Россия,
111394, Москва, ул. Полимерная, д. 8, стр. 2**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "НекстБио"
(ООО "НекстБио"), Россия,
111394, Москва, ул. Полимерная, д. 8, стр. 2**

Место производства медицинского изделия

ООО "НекстБио", Россия, 111394, Москва, ул. Полимерная, д. 8, стр. 2

Номер регистрационного досье № РД-36209/61805 от 17.09.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2а**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **21.20.23.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 22 декабря 2020 года № 12135
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

А.В. Самойлова

0053700

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 декабря 2020 года № РЗН 2020/12971

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор реагентов для экстракции РНК из биологического материала
"МагноПрайм ФАСТ-Р" по ТУ 21.20.23-088-09286667-2020, в составе:**

1. Набор реагентов:

1.1. Буфер L, 35,0 мл - 1 флакон.

1.2. Буфер E1, 65,0 мл - 1 флакон.

1.3. МГС, 1,1 мл - 1 пробирка.

1.4. Реагент А, 1,1 мл - 1 пробирка.

2. Краткое руководство по применению набора в бумажном виде.

3. Инструкция по применению набора в электронном виде
на официальном сайте Производителя.

4. Паспорт качества в электронном виде на официальном сайте Производителя.

≡



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0078890