



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 07 октября 2021 года № РЗН 2021/15509

На медицинское изделие

**Набор реагентов для выявления и количественного определения ДНК
Mycoplasma genitalium методом полимеразной цепной реакции с детекцией
в режиме "реального времени" "АмплиПрайм® M. genitalium"
по ТУ 21.20.23-105-09286667-2021**

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-43076/52264 от 02.08.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **26**

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

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 07 октября 2021 года № 9548
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0058241

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 октября 2021 года № РЗН 2021/15509

Лист 1

На медицинское изделие

Набор реагентов для выявления и количественного определения ДНК
Mycoplasma genitalium методом полимеразной цепной реакции с детекцией
в режиме "реального времени" "АмплиПрайм® M. genitalium"
по ТУ 21.20.23-105-09286667-2021, в составе:

I. Набор реагентов, варианты исполнения:

1. Форма выпуска 1 в составе:

- ПЦР-смесь MG - 0,01 мл x 100 пробирок;
- ПЦР-буфер-К - 1,20 мл x 1 пробирка;
- K1 complex - 0,26 мл x 1 пробирка;
- K2 complex - 0,26 мл x 1 пробирка;
- ОКО - 1,10 мл x 1 пробирка;
- К- - 0,26 мл x 1 пробирка.

2. Форма выпуска 2 в составе:

- ПЦР-смесь MG - 1,20 мл x 1 пробирка;
- ПЦР-буфер-Н - 0,65 мл x 1 пробирка;
- K1 complex - 0,26 мл x 1 пробирка;
- K2 complex - 0,26 мл x 1 пробирка;
- ОКО - 1,10 мл x 1 пробирка;
- К- - 0,26 мл x 1 пробирка.

3. Форма выпуска 3 в составе:

- ПЦР-смесь MG - 0,01 мл x 100 пробирок (12,5 стрипов по 8 пробирок);
- ПЦР-буфер-К - 1,20 мл x 1 пробирка;
- K1 complex - 0,26 мл x 1 пробирка;
- K2 complex - 0,26 мл x 1 пробирка;
- ОКО - 1,10 мл x 1 пробирка;
- К- - 0,26 мл x 1 пробирка.

II. Краткое руководство по применению набора в бумажном виде.

III. Комплект вкладышей к набору в бумажном виде.

Z

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0085963