



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 июня 2022 года № РЗН 2022/17630

На медицинское изделие

Реагент Дако ДАБ усилитель для иммуногистохимических исследований
(Dako DAB Enhancer)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Аджилент Текнолоджис, Инк.", США,
Agilent Technologies Inc., 5301 Stevens Creek Boulevard,
Santa Clara, CA, 95051, USA

Производитель

"Аджилент Текнолоджис, Инк.", США,
Agilent Technologies Inc., 5301 Stevens Creek Boulevard,
Santa Clara, CA, 95051, USA

Место производства медицинского изделия

Agilent Technologies, Inc., 6392 Via Real Carpinteria, CA 93013, United States

Номер регистрационного досье № РД-47348/94473 от 31.01.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 28 июня 2022 года № 5743
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0066551

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28 июня 2022 года

№ РЗН 2022/17630

Лист 1

На медицинское изделие

**Реагент Дако ДАБ усилитель для иммуногистохимических исследований
(Dako DAB Enhancer), варианты исполнения:**

1. Реагент Дако ДАБ усилитель для иммуногистохимических исследований
(Dako DAB Enhancer), в составе:

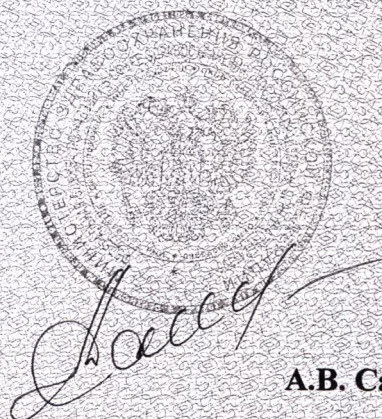
- раствор усилителя ДАБ - 1 флакон (110 мл во флаконе на 125 мл);
- инструкция по применению.

2. Реагент Дако ДАБ усилитель для иммуногистохимических исследований
(Dako DAB Enhancer), в составе:

- раствор усилителя ДАБ - 1 флакон (30 мл во флаконе на 30 мл);
- инструкция по применению.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0102662