



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 октября 2022 года № РЗН 2022/18428

На медицинское изделие

Буфер лизирующий "Alinity m Lysis Solution" для выделения нуклеиновых кислот на анализаторе Alinity m

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Эбботт Молекуляр Инк.", США,

Abbott Molecular Inc., 1300 East Touhy Ave Des Plaines, IL 60018, USA

Производитель

"Эбботт Молекуляр Инк.", США,

Abbott Molecular Inc., 1300 East Touhy Ave Des Plaines, IL 60018, USA

Место производства медицинского изделия

Abbott Molecular Inc., 1300 East Touhy Ave Des Plaines, IL 60018, USA

Номер регистрационного досье № РД-50256/97749 от 24.05.2022

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 04 октября 2022 года № 9451
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

А.В. Самойлова

0066281

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 04 октября 2022 года

№ РЗН 2022/18428

Лист 1

На медицинское изделие

Буфер лизирующий "Alinity m Lysis Solution" для выделения нуклеиновых кислот на анализаторе Alinity m, в составе:

1. Флакон с буфером (975 мл) - 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.

2



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова
0106782