



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 05 июля 2022 года

№ РЗН 2022/17675

На медицинское изделие

**Система ThermoBrite для денатурации и гибридизации на предметных стеклах  
(ThermoBrite Slide Denaturation/Hybridization System)**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Лейка Биосистемс Ричмонд, Инк.", США,**

**Leica Biosystems Richmond, Inc., 5205 Route 12, Richmond, IL 60071, USA**

Производитель

**"Лейка Биосистемс Ричмонд, Инк.", США,**

**Leica Biosystems Richmond, Inc., 5205 Route 12, Richmond, IL 60071, USA**

Место производства медицинского изделия

**Leica Biosystems Richmond, Inc., 5205 Route 12, Richmond, IL 60071, USA**

Номер регистрационного досье № РД-49213/98604 от 11.04.2022

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

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности **26.60.12.119**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 05 июля 2022 года № 5975  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

**А.В. Самойлова**

0066414

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 05 июля 2022 года

№ РЗН 2022/17675

Лист 1

На медицинское изделие

**Система ThermoBrite для денатурации и гибридизации на предметных стеклах (ThermoBrite Slide Denaturation/Hybridization System), в составе:**

1. Устройство ThermoBrite S500-24 для денатурации и гибридизации на предметных стеклах (ThermoBrite Slide Denaturation/Hybridization System) - 1 шт.
2. Кабель сетевой (Line Cord) - 1 шт.
3. Полоска контроля влажности (Humidity Card) - 2 шт.
4. Руководство пользователя (Operator's Manual) - 1 шт.

*М*

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0102280