



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 05 апреля 2023 года № РЗН 2023/20004

На медицинское изделие

Набор реагентов для выявления антител к каннабиноидам в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа ("ДИАНАРК-Ат-К") по ТУ 21.20.23-026-74621930-2021

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ДИАНАРК"
(ООО "ДИАНАРК"), Россия,
111024, Москва, ул. Авиамоторная, д. 51А

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ДИАНАРК"
(ООО "ДИАНАРК"), Россия,
111024, Москва, ул. Авиамоторная, д. 51А

Место производства медицинского изделия

ООО "ДИАНАРК", Россия, 111024, Москва, ул. Авиамоторная, д. 51А

Номер регистрационного досье № РД-54441/108399 от 27.01.2023

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 05 апреля 2023 года № 2077
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова
0071503

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 05 апреля 2023 года

№ РЗН 2023/20004

Лист 1

На медицинское изделие

Набор реагентов для выявления антител к каннабиноидам в сыворотке крови методом иммуноферментного анализа ("ДИАНАРК-Ат-К") по ТУ 21.20.23-026-74621930-2021, в составе:

1. Планшет 96-луночный разборный стрипованный (ТУ 64-2-503-90, или фирма Nunc, Дания, кат. № 4-4204), покрытый антигеном -конъюгатом Δ^9 -тетрагидроконнабинола, ковалентно связанного с белком (Технологический регламент № 26, ООО "ДИАНАРК", фирма Sigma, США, кат. № А 5378), готовый для использования - 1 шт.
2. Конъюгат антител против иммуноглобулинов человека, конъюгированный пероксидазой из корня хрена (фирма Sigma, США, кат. № А 6907), концентрированный - 1 фл. (3,0 мл).
3. Положительный контрольный образец (сыворотка крови человека, содержащая антитела к каннабиноидам), (Технологическим регламентом № 26 ООО "ДИАНАРК"), концентрированный - 1 фл. (0,3 мл).
4. Отрицательный контрольный образец (сыворотка крови человека, не содержащая антитела к каннабиноидам), (Технологическим регламентом № 26 ООО "ДИАНАРК"), концентрированный - 1 фл. (0,3 мл).
5. Фосфатно-солевой буферный раствор (ФСБ-Т) [однозамещенный фосфат калия (ГОСТ 4198-75), 0,3 М; двузамещенный фосфат калия (ГОСТ 2493-75), 0,7 М; твин-20 (фирма Serva, Германия, кат. № 37470), 0,05%], pH 7,0±0,5, концентрированный - 2 фл. (по 10 мл).
6. Субстратный буферный раствор [лимонная кислота (ГОСТ 908-2014), 0,17 М; натрий лимоннокислый (ГОСТ 22280-76), 0,35 М; водорода перекись (ГОСТ 177-88), 0,2%], pH 4,9-0,3, концентрированный - 1 фл. (по 1,5 мл).
7. Раствор субстрата 3,3',5,5'-тетраметилбензидина (ТМБ) (ТУ 9388-076-05784466-2013) - 1 фл. (3,5 мл).
8. Серная кислота (стоп-реагент) (ГОСТ 2184-2013), 10% - 1 фл. (10 мл).
9. Инструкция по применению.
10. Паспорт МИ.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова
0119354