



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 августа 2023 года № РЗН 2023/20838

На медицинское изделие

**Набор реагентов для обнаружения и количественного определения ДНК  
микобактерий туберкулезного комплекса методом полимеразной цепной  
реакции с гибридизационно-флуоресцентной детекцией "АмплиТест® МБТ"**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Федеральное государственное бюджетное учреждение "Центр стратегического  
планирования и управления медико-биологическими рисками здоровью"**

**Федерального медико-биологического агентства**

**(ФГБУ "ЦСП" ФМБА России), Россия,**

**119121, Москва, ул. Погодинская, д. 10, стр. 1**

Производитель

**Федеральное государственное бюджетное учреждение "Центр стратегического  
планирования и управления медико-биологическими рисками здоровью"**

**Федерального медико-биологического агентства**

**(ФГБУ "ЦСП" ФМБА России), Россия,**

**119121, Москва, ул. Погодинская, д. 10, стр. 1**

Место производства медицинского изделия

**ФГБУ "ЦСП" ФМБА России, Россия, 119121, Москва, ул. Погодинская,  
д. 10, стр. 1**

Номер регистрационного досье № РД-56826/52577 от 05.07.2023

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 2 листах

приказом Росздравнадзора от 18 августа 2023 года № 5429  
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



**А.В. Самойлова**

0072985

## ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 августа 2023 года № РЗН 2023/20838

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор реагентов для обнаружения и количественного определения ДНК микобактерий туберкулезного комплекса методом полимеразной цепной реакции с гибридизационно-флуоресцентной детекцией "АмплиТест® МБТ",**  
формы комплектации:

I. Форма 1 включает комплекты реагентов «РИБО-преп ТБ» вариант 100 и «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F:

1. «РИБО-преп ТБ» вариант 100 - комплект реагентов для экстракции РНК/ДНК из биологического материала человека и бактериальных культур, в составе:

- Раствор для лизиса - 30,0 мл x 1;
- Раствор для преципитации - 20,0 мл x 2;
- Раствор для отмывки 3 - 25,0 мл x 2;
- Раствор для отмывки 4 - 20,0 мл x 1;
- РНК-буфер - 25,0 мл x 1;
- ПКО ДНК МБТ - 1,5 мл x 1;
- ВКО-М - 1,2 мл x 1;
- ОКО - 1,2 мл x 2

2. «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F - комплект реагентов для амплификации фрагментов ДНК микобактерий туберкулезного комплекса (*Mycobacterium tuberculosis* complex) и ДНК ВКО с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени», в составе:

- ПЦР-смесь-FL МБТ - 1,2 мл x 1;
- ПЦР-буфер-М - 0,6 мл x 1;
- TaqF полимеразы (UDG) - 0,06 мл x 1;
- Калибратор K1 МБТ - 0,15 мл x 1;
- Калибратор K2 МБТ - 0,15 мл x 1;
- Калибратор K3 МБТ - 0,15 мл x 1;
- К - - 0,2 мл x 1.

II. Форма 2 включает комплекты реагентов «РИБО-преп ТБ» вариант 100 и «ПЦР-комплект» вариант FRT-96 L:

1. «РИБО-преп ТБ» вариант 100 - комплект реагентов для экстракции РНК/ДНК из биологического материала человека и бактериальных культур, в составе:

- Раствор для лизиса - 30,0 мл x 1;
- Раствор для преципитации - 20,0 мл x 2;
- Раствор для отмывки 3 - 25,0 мл x 2;
- Раствор для отмывки 4 - 20,0 мл x 1;

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



А.В. Самойлова

0126678

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 августа 2023 года № РЗН 2023/20838

Лист 2

- РНК-буфер - 25,0 мл x 1;
- ПКО ДНК МБТ - 1,5мл x1;
- ВКО-М - 1,2 мл x 1;
- ОКО - 1,2 мл x 2.

2. «ПЦР-комплект» вариант FRT-96 L - комплект реагентов для амплификации фрагментов ДНК микобактерий туберкулезного комплекса (*Mycobacterium tuberculosis* complex) и ДНК ВКО с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени», в составе:

- Смесь-FL МБТ-Луо - 2 стрипа из 8 пробирок x 6;
- Калибратор K1L МБТ - 0,4 мл x 1;
- Калибратор K2L МБТ - 0,4 мл x 1;
- Калибратор K3L МБТ - 0,4 мл x 1;
- К - - 0,4 мл x 1.

III. Форма 3 включает комплекты реагентов «Магно-Сорб-Комбо ТБ» вариант 100 и «ПЦР-комплект» вариант FRT-96 L:

1. «Магно-Сорб-Комбо ТБ » вариант 100 - комплект реагентов для экстракции РНК/ДНК из биологического материала человека и бактериальных культур, в составе:

- Лизирующий буфер Комбо - 50 мл x 1;
- Буфер GT - 1,0 мл x 1;
- Магнитный сорбент - 1,0 мл x 2;
- Раствор для отмывки Комбо-1 - 70,0 мл x 1;
- Раствор для отмывки Комбо-2 - 50,0 мл x 1;
- РНК-буфер - 25,0 мл x 1;
- ПКО ДНК МБТ - 1,5 мл x 1;
- ВКО-М - 1,2 мл x 1;
- ОКО - 1,2 мл x 2.

2. «ПЦР-комплект» вариант FRT-96 L - комплект реагентов для амплификации фрагментов ДНК микобактерий туберкулезного комплекса (*Mycobacterium tuberculosis* complex) и ДНК ВКО с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени». в составе:

- Смесь-FL МБТ-Луо - 2 стрипа из 8 пробирок x 6;
- Калибратор K1L МБТ - 0,4 мл x 1;
- Калибратор K2L МБТ - 0,4 мл x 1;
- Калибратор K3L МБТ - 0,4 мл x 1;
- К - - 0,4 мл x 1.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0128831