



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 июня 2024 года № РЗН 2024/22998

На медицинское изделие

Раствор Cellprep для гинекологических исследований (Cervical Solution) к процессору для подготовки цитологических препаратов методом жидкостной цитологии

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Биодин Ко., Лтд.", Республика Корея,
Biodyne Co., Ltd., 24-4, Ahasan-ro 5-gil, Seongdong-gu, Seoul 04793,
Republic of Korea**

Производитель

**"Биодин Ко., Лтд.", Республика Корея,
Biodyne Co., Ltd., 24-4, Ahasan-ro 5-gil, Seongdong-gu, Seoul 04793,
Republic of Korea**

Место производства медицинского изделия

**Biodyne Co., Ltd., 24-4, Ahasan-ro 5-gil, Seongdong-gu, Seoul 04793,
Republic of Korea**

Номер регистрационного досье № РД-61053/5258 от 26.02.2024

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 25 июня 2024 года № 3746
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0076064

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 июня 2024 года

№ РЗН 2024/22998

Лист 1

На медицинское изделие

Раствор Cellprep для гинекологических исследований (Cervical Solution) к процессору для подготовки цитологических препаратов методом жидкостной цитологии, в составе:

1. Раствор Cellprep для гинекологических исследований (Cervical Solution) к процессору для подготовки цитологических препаратов методом жидкостной цитологии, 20 мл - 25 шт./уп.
2. Руководство по применению в печатном формате - 1 шт. на транспортную коробку (200 шт. виал).

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0144311