



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 10 октября 2024 года № РЗН 2024/23763

На медицинское изделие

**Набор реагентов для экстракции РНК/ДНК из биологического материала
"ЭКО-преп" по ТУ 21.20.23-380-70423725-2024**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "ЭКОлаб"

(АО "ЭКОлаб"), Россия,

**142530, Московская область, г.о. Павлово-Посадский район, г. Электрогорск,
ул. Буденного, д. 1**

Производитель

Акционерное общество "ЭКОлаб"

(АО "ЭКОлаб"), Россия,

**142530, Московская область, г.о. Павлово-Посадский район, г. Электрогорск,
ул. Буденного, д. 1**

Место производства медицинского изделия

АО "ЭКОлаб", Россия,

**142530, Московская область, г.о. Павлово - Посадский, г. Электрогорск
ул. Буденного, д. 1а**

Номер регистрационного досье № РД-63809/59353 от 31.07.2024

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

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **20.59.52.195**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 октября 2024 года № 5801
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

А.В. Самойлова

0079731

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 октября 2024 года № РЗН 2024/23763

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор реагентов для экстракции РНК/ДНК из биологического материала
"ЭКО-преп" по ТУ 21.20.23-380-70423725-2024, в составе:**

1. Лизирующий раствор - 1 флакон (60,0 мл).
2. Буфер для преципитации - 1 флакон (50,0 мл).
3. Промывочный буфер - 1 флакон (40,0 мл).
4. Элюирующий буфер - 1 флакон (10,0 мл).
5. Отрицательный контроль экстракции (ОКЭ) - 1 флакон (10,0 мл).
6. Инструкция по применению - 1 шт.
7. Паспорт - 1 шт.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0147666