



문서확인번호: 1419-9912-1681-6433 (신청인 : 임성식)



제허 14-3100 호

의료기기 제조 허가증

업허가번호 : 제 4017호

구분	제조	품목/품목류	품목
제품명 (상품명, 품목명, 모델명)	(주)다이오진, 중앙관련유전자검사시약, DLP™ C EGF R Mutation Detection Kit	분류번호 (등급)	D06020.01(3)
모양 및 구조	별첨		
원재료	별첨		
제조방법	별첨		
사용목적	사용목적 : 별첨, 성능 : 별첨		
사용방법	별첨		
사용 시 주의사항	별첨		
포장단위	별첨		
저장방법 및 사용기한	저장방법 : 별첨, 사용(유효)기한 : 별첨		
시형규격	별첨		
제조(수입)업자 정보	제조(수입)업자 : (주)다이오진, 서울특별시 성동구 광나루로6길 35, 713호(성수동2가, 우림이비즈센터) 제조원 : 상동		
허가조건			
비고	수출용에 한함		

「의료기기법」 제6조 및 같은 법 시행규칙 제5조제2항에 따라 위와 같이 허가합니다.

2014년 12월 16일

식품의약품안전처장(인)



◆본 증명서는 인터넷으로 발급되었으며, 민원24(minwon.go.kr)의 인터넷발급문서진위확인 메뉴를 통해 위·변조 여부를 확인할 수 있습니다.(발급일로부터 90일까지) 또한 문서하단의 바코드로도 진위확인(스캐너용 문서확인프로그램 설치)을 하실 수 있습니다.