



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2010/09369

от 10 сентября 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Эйлитон"
(ООО "Эйлитон"),
Россия, 141983, Московская область, г. Дубна, ул. Программистов,
д. 4, стр. 2, пом. 29
и подтверждает, что медицинское изделие
Набор реагентов для количественного определения содержания магния в
сыворотке или плазме крови и моче человека колориметрическим методом
«МАГНИЙ-UTS» по ТУ 9398-020-59879815-2010
производства
Общество с ограниченной ответственностью "Эйлитон"
(ООО "Эйлитон"),
Россия, 141983, Московская область, г. Дубна, ул. Программистов,
д. 4, стр. 2, пом. 29
место производства: см. приложение
класс потенциального риска 2a ОКП 93 9816
вид медицинского изделия –
соответствующее регистрационному досье № РД-1518/14005 от 04.09.2013

Приложение: на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 сентября 2013 года № 4844-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0003415

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
№ ФСР 2010/09369

Лист 1

I. Набор реагентов для количественного определения содержания магния в сыворотке или плазме крови и моче человека колориметрическим методом «МАГНИЙ- UTS» по ТУ 9398-020-59879815-2010, в составе:

1. Реагент 1 - буферный раствор, содержащий аминотилпропанол 1 ммоль/л и ЭГТА 0,21 ммоль/л.
2. Реагент 2 - раствор хромогена, содержащий кальмагит 0,3 ммоль/л.
3. Калибратор - калибровочный раствор магния хлорида, 0,82 ммоль/л.
4. Инструкция по применению.
5. Паспорт.

II. Место производства: 141983, Россия, Московская область, г. Дубна, ул. Программистов, д.4, стр.2, пом. 29.

Z

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

10 сентября 2013 года

0002313