



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2010/09371

от 06 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 общего
белка в сыворотке или плазме крови человека биуретовым методом
«ОБЩИЙ БЕЛОК-UTS» по ТУ 9398-018-59879815-2010
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 2а

ОКП 93 9816

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № РД-1516/13997 от 04.09.2013

Приложение: на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 06 сентября 2013 года № 4771-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0003424

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
№ ФСР 2010/09371**

Лист 1

I. Набор реагентов для количественного определения содержания общего белка в сыворотке или плазме крови человека биуретовым методом «ОБЩИЙ БЕЛОК- UTS» по ТУ 9398-018-59879815-2010, в составе:

1. Реагент - биуретовый реактив: натрий-калий тартрат 15 ммоль/л, натрия иодид 100 ммоль/л, калия иодид 5 ммоль/л, сульфат меди (2+) 19 ммоль/л.
2. Калибратор - калибровочный раствор общего белка, 70 г/л.
3. Инструкция по применению.
4. Паспорт.

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

З

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
06 сентября 2013 года



М.А. Мурашко

0002983