



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ  
№ ФСР 2010/09373**

06 мая 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  
неорганического фосфора в сыворотке или плазме крови и моче человека  
УФ-методом «ФОСФОР-УФ- UTS» по ТУ 9398-024-59879815-2010  
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 1

ОКП 93 9816

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № РД-536/10682 от 26.03.2013

Приложение: на 1 листе

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 06 мая 2013 года № 1718-Пр/13  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко  
0000948

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

Лист 1

№ ФСР 2010/09373

I. Набор реагентов для количественного определения содержания неорганического фосфора в сыворотке или плазме крови и моче человека УФ-методом «ФОСФОР-УФ-UTS» по ТУ 9398-024-59879815-2010 в составе:

1. Реагент.
2. Калибратор.
3. Инструкция по применению.
4. Паспорт.

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



Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

06 мая 2013 года

0001109