



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
№ ФСР 2009/05466**

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 определения активности щелочной фосфатазы в
сыворотке и плазме крови человека кинетическим методом «ЩФ-UTS»**
по ТУ 9398-002-59879815-2009
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-764/10689 от 19.04.2013

Приложение: на 1 листе

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 06 мая 2013 года № 1723-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0000945



**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

Лист 1

№ ФСР 2009/05466

I. Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови человека кинетическим методом «ЩФ-UTS»

по ТУ 9398-002-59879815-2009 в составе:

1. Реагент 1 - буферный раствор.
2. Реагент 2 - субстрат.
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

0001106