



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2009/05456

от 11 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 креатинина
в сыворотке или плазме крови и моче человека «КРЕАТИНИН-UTS»
по ТУ 9398-011-59879815-2009

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 2а

ОКП 93 9816

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № РД-1536/13992 от 05.09.2013

Приложение: на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 11 сентября 2013 года № 4877-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0003433

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
№ ФСР 2009/05456

Лист 1

I. Набор реагентов для количественного определения содержания креатинина в сыворотке или плазме крови и моче человека «КРЕАТИНИН- UTS» по ТУ 9398-011-59879815-2009, в составе:

1. Реагент 1 - раствор пикриновой кислоты, 17,5 ммоль/л.
2. Реагент 2 - раствор натрия гидроокиси 0,29 моль/л.
3. Калибратор - калибровочный раствор креатинина, 177 мкмоль/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

11 сентября 2013 года

0002991