



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 мая 2022 года № РЗН 2022/17254

На медицинское изделие

**Калибратор для анализатора гематологического автоматического
ГЕМАДИФФ® 3 по ТУ 21.20.23-056-59879815-2021**

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

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Эйлитон"
(ООО "Эйлитон"), Россия,

141983, Московская область, г. Дубна, ул. Программистов, д. 4, стр. 2, пом. 29

Место производства медицинского изделия

**ООО "Эйлитон", Россия, 141983, Московская область,
г. Дубна, пр-кт Науки, д. 9а, к. 1**

Номер регистрационного досье № РД-47422/95705 от 03.02.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 мая 2022 года № 4269
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

А.В. Самойлова

0065836

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 мая 2022 года

№ РЗН 2022/17254

Лист 1

На медицинское изделие

**Калибратор для анализатора гематологического автоматического ГЕМАДИФФ®
3 по ТУ 21.20.23-056-59879815-2021, в составе:**

1. Калибратор (3 мл) - 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.
3. Паспорт с приписанными значениями аналитов - 1 шт.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0099559