



**ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
Главный государственный санитарный врач Российской Федерации
Российская Федерация**

(государственный орган Республики Беларусь, республиканский исполнительный орган, выполняющий административно-территориальные функции)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.88.002.E.044873.10.11

от 31.10.2011 г.

Продукция:

средство дезинфицирующее (кожный антисептик) "Оллсепт Про" ("Allsept Pro"). Изготовлена в соответствии с документами: рецептурой, ТУ 9392-004-49967274-2009 "Средство ОЛЛСЕПТ ПРО (ALLSEPT PRO)". Изготовитель (производитель): 1) "Farmos Oy" ("Фармос Ою"), Tengstrominkatu 6, 20360, Turku, Финляндия 2) "KiiltoClean Oy" ("КиилтоКлин Ою"), Tengstrominkatu 6, 20360, Turku, Финляндия 3) ООО "КиилтоКлин", 188650, Ленинградская обл., Всеволожский р-н, пгт Сертолово-1, ул. Песочная, д.14, корп. 1, Российская Федерация. Получатель: ООО "КиилтоКлин", 188650, Ленинградская обл., Всеволожский р-н, пгт Сертолово-1, ул. Песочная, д.14, корп. 1, Российская Федерация.



соответствует требованиям, установленным в соответствии с международными стандартами, действующими в месте назначения в соответствии с нормативными актами

соответствует

Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)

прошла государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств о государственной регистрации и разрешена для производства, реализации и использования

в соответствии с инструкцией по применению средства от 20.10.2009г. № 3/09

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):

экспертных заключений по результатам исследований от 08.02.2007г. № 20/ИЛЦ ФГУ "РНИИТО им. Р.Р. Вредена Росздрава", от 20.10.2009г. № 91-09/ИЛЦ ФГУ "РНИИТО им. Р.Р. Вредена Росмедтехнологий"; от 13.09.2011г. № 230-11/ИЛЦ ФГБУ "РНИИТО им. Р.Р. Вредена Росмедтехнологий"

Минздравсоцразвития России; рецептуры, этикетки, сертификата ISO 9001:2000 и ISO 13485:2003; экспортной лицензии, выданной Министерством здравоохранения Финляндии; инструкции по применению медицинского препарата (Финляндия) инструкции по применению средства. Срок действия свидетельства о государственной регистрации на весь период изготовления продукции или поставок на территорию таможенного союза

сертификата ISO 9001:2000 и ISO 13485:2003; экспортной лицензии, выданной Министерством здравоохранения Финляндии; инструкции по применению медицинского препарата (Финляндия) инструкции по применению средства. Срок действия свидетельства о государственной регистрации на весь период изготовления продукции или поставок на территорию таможенного союза

Подпись, ФИО, должность уполномоченного лица, выдавшего документ, и печать органа (учреждения), выдавшего документ

Онищенко

№ 0156787

М. П.