



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 декабря 2008 года № ФСР 2008/03834

На медицинское изделие

Цемент стеклополиалкенатный рентгеноконтрастный фторсодержащий химического отверждения для применения в качестве подкладок под композитные пломбы, а также в качестве постоянной пломбы (основы) в молочных зубах "Целит Иonomer ПХ" по ТУ 9391-015-10614163-2003

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Целит"

(ООО "Целит"), Россия, 394002, г. Воронеж, ул. Дмитрова, д. 124 и

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Целит"

(ООО "Целит"), Россия, 394002, г. Воронеж, ул. Дмитрова, д. 124 и

Место производства медицинского изделия

394002, г. Воронеж, ул. Дмитрова, д. 124 и

Номер регистрационного досье № 49932 от 06.11.2008

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2а**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9172**

приказом Росздравнадзора от 23 декабря 2008 года № 10368-Пр/08
и приказом от 04 августа 2014 года № 5488 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0009376