



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30.09.2011 № ФСР 2011/12012

На медицинское изделие

Аллотрансплантаты для хирургии "Аллоплант"® по ТУ 9398-001-04537642-2011

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Федеральное государственное учреждение "Всероссийский центр глазной и пластической хирургии" Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации

Производитель

Федеральное государственное учреждение "Всероссийский центр глазной и пластической хирургии" Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации

Место производства медицинского изделия

450075, Россия, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул.Р.Зорге, д.67/1

Номер регистрационного досье № ФСР 2011/12012

Вид медицинского изделия: —

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 3

Код Общероссийского классификатора продукции для  
медицинского изделия: 93 9890

Приказом Росздравнадзора от 30.09.2011. № \_\_\_\_\_

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
По надзору в сфере здравоохранения  
Ф.И.О

(печать)

\_\_\_\_\_подпись\_\_\_\_\_