



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30.05.2008 № ФСР 2008/02779

На медицинское изделие

Гипс зуботехнический высокопрочный для получения высокопрочных рабочих разборных моделей при изготовлении цельнолитых, металлокерамических и металлопластмассовых протезов ГВ3-02/35 "Супергипс-Ц" по ТУ 9391-002-10614163-2003

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"ООО "Целит""

Производитель

ООО "Целит"

Место производства медицинского изделия

Россия, 394002, г.Воронеж, проезд Монтажный, д.2а

Номер регистрационного досье № ФСР 2008/02779

Вид медицинского изделия: —

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 1

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 93 9150

Приказом Росздравнадзора от 30.05.2008. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать)

подпись