



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 17.11.2020 № ФСЗ 2009/05816

На медицинское изделие

Цементы костные медицинские Spineplex (1/2 Dose), VertaPlex (1/2 Dose)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "Страйкер"

Производитель

"Страйкер Инструментс, подразделение Страйкер Корпорейшн"

Место производства медицинского изделия

США, , Stryker Instruments, a Division of Stryker Corporation, 4100 East Milham Avenue,  
Kalamazoo, MI 49001-6797, USA

Номер регистрационного досье № ФСЗ 2009/05816

Вид медицинского изделия: 246120

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 3

Код Общероссийского классификатора продукции для  
медицинского изделия: 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение

Приказом Росздравнадзора от 17.11.2020. № \_\_\_\_\_

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать)

\_\_\_\_\_подпись\_\_\_\_\_



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 17.11.2020 № ФСЗ 2009/05816

Лист 2

На медицинское изделие

Цементы костные медицинские Spineplex (1/2 Dose), VertaPlex (1/2 Dose)

I. Цемент Spineplex (1/2 Dose): 1. Пакет с порошком 20 гр. 2. Ампула с жидким мономером 10 мл. II. Цемент VertaPlex (1/2 Dose): 1. Пакет с порошком 20 гр. 2. Ампула с жидким мономером 9,5 мл.

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

(печать)

\_подпись\_