



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**