



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 20 декабря 2011 года № ФСР 2011/12615

На медицинское изделие
**Материал стоматологический для снятия гиперчувствительности зубов
«Сенсидент» по ТУ 9391-048-10614163-2011**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**Общество с ограниченной ответственностью "Целит"
(ООО "Целит"), Россия,
394002, г. Воронеж, ул. Димитрова, д. 124и**

Производитель
**Общество с ограниченной ответственностью "Целит"
(ООО "Целит"), Россия,
394002, г. Воронеж, ул. Димитрова, д. 124и**

Место производства медицинского изделия
ООО "Целит", Россия, 394002, г. Воронеж, ул. Димитрова, д. 124и

Номер регистрационного досье № 40687 от 12.10.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9150

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 20 декабря 2011 года № 8255-Пр/11
и приказом от 03 октября 2016 года № 10486 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

М.А. Мурашко

0024021

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 20 декабря 2011 года № ФСР 2011/12615

Лист 1

На медицинское изделие

Материал стоматологический для снятия гиперчувствительности зубов
«Сенсидент» по ТУ 9391-048-10614163-2011 в составе:

- гель 10г;
- флакон-капельница 10 мл - производства ООО ПКФ "Экспопласт", Россия - 1 шт.

Z

Приказом от 03 октября 2016 года № 10486 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0026363