



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 марта 2009 года № ФСР 2009/04468

На медицинское изделие

Материал остеопластический резорбируемый кальцийфосфорсодержащий для заполнения и восстановления дефектов костной ткани в челюстно-лицевой хирургии "Гиалуост" по ТУ 9391-038-49908538-2008

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ"  
(ООО "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ"), Россия,  
109008, Москва, ул. Угрешская, д. 31, корп. 3

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ"  
(ООО "НКФ ОМЕГА-ДЕНТ"), Россия,  
109008, Москва, ул. Угрешская, д. 31, корп. 3

Место производства медицинского изделия

109008, Москва, ул. Угрешская, д. 31, корп. 3

Номер регистрационного досье № 50675 от 11.11.2008

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9180

приказом Росздравнадзора от 04 марта 2009 года № 1518-Пр/09  
и приказом от 25 декабря 2015 года № 9733-о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0015900