



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 октября 2022 года № ФСЗ 2011/10042

На медицинское изделие

Материалы ReproBone, ReproBone novo для восстановления целостности и регенерации костной ткани, стерильные (паста, гранулы, диски, блоки)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Керамисис Лимитед", Великобритания,

Ceramisis Limited, 914 Herries Road, Sheffield, S6 1QW, United Kingdom

Производитель

"Керамисис Лимитед", Великобритания,

Ceramisis Limited, 914 Herries Road, Sheffield, S6 1QW, United Kingdom

Место производства медицинского изделия

**Ceramisis Limited, United Kingdom, 914 Herries Road, Sheffield, S6 1QW,
United Kingdom**

Номер регистрационного досье № РД-52282/64325 от 27.09.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.199

приказом Росздравнадзора от 04 октября 2022 года № 9465
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0063872