



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 апреля 2024 года № ФСР 2009/04130

На медицинское изделие

Комплект аппаратов спице-стержневых для чрескостного остеосинтеза длинных и коротких трубчатых костей АСС-ЧК-«ГЭП ЦИТО» с набором инструментов для их установки (для плеча и предплечья АСС-ЧКПП, для бедра АСС-ЧКБ, для голени АСС-ЧКГ, для стопы АСС-ЧКС) (по типу Г.А. Илизарова) по ТУ 9438-149-01894927-99

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество "ЦИТО" (АО "ЦИТО"), Россия, 127299, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Коптево, ул. Приорова, д. 10, стр. 7

Производитель

Акционерное общество "ЦИТО" (АО "ЦИТО"), Россия, 127299, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Коптево, ул. Приорова, д. 10, стр. 7

Место производства медицинского изделия

АО "ЦИТО", Россия, 127299, Москва, ул. Приорова, д. 10 стр. 7

Номер регистрационного досье № РД-62522/6771 от 24.04.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.22.127

приказом Росздравнадзора от 27 апреля 2024 года № 2463
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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

Д.Ю. Павлюков

0078642

